# This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

# BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

# IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problems Mailbox.

# PCT

### 国際事務局

J.P.

# 世界知的所有権機関



# 特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(51) 国際特許分類 5

C12N 7/01, 15/31, 15/62, C12P 21/02, C07K 7/10, A61K 39/02 // (C12P 21/02, C12R 1:92)

(11) 国際公開番号

WO 94/23019

A1

(43) 国際公開日

1994年10月13日(13.10.94)

(21)国際出願番号

PCT/JP94/00541

(22)国際出顧日

1994年3月31日(31.03.94)

(30)優先権データ

特願平5/74139

1993年3月31日(31,03,93)

特顯平5/245625

1993年9月30日(30.09.93) JP

(71)出願人(米国を除くすべての指定国について)

日本ゼオン株式会社(NIPPON ZEON CO., LTD.)[JP/JP]

〒100 東京都千代田区丸の内二丁目6番1号 Tokyo, (JP)

塩野袋製薬株式会社(SHIONOGI & CO., LTD.)[JP/JP]

〒541 大阪府大阪市中央区道修町三丁目1番8号 Osaka, (JP)

(72) 発明者; および

(75)発明者/出願人(米国についてのみ)

斉藤修治(SAJTO, Shuji)(JP/JP)

〒235 神奈川県横浜市磯子区洋光台3-35-8 Kanagawa, (JP)

大川節子(OHKAWA, Setsuko)[JP/JP]

〒 222 神奈川県横浜市港北区篠原西町17-13-203

Kanagawa, (JP)

佐伯早木子(SAEKI, Sakiko)[JP/JP]

〒146 東京都大田区東矢口1-16-8 Tokyo, (JP)

大澤郁朗(OHSAWA, Ikuroh)[JP/JP]

〒161 東京都新宿区中落合3-11-11 Tokyo, (JP)

鉛戸洋乃(FUNATO, Hirono)[JP/JP]

〒340 埼玉県草加市吉町3-3-7 Saitama, (JP)

入谷好一(IRITANI, Yoshikazu)[JP/JP]

〒612 京都府京都市伏見区森草大亀谷万帖敷町151番地 Kyoto, (JP) **骨山茂美(AOYAMA, Shigemi)[JP/JP]** 

〒528 滋賀県甲賀郡水口町貴生川370-13 Shiga, (JP)

高鑑濟人(TAKAHASHI, Kiyohito)[JP/JP]

〒520-30 滋賀県栗太郡栗東町小平井71-21 Shiga. (JP)

(74) 代理人

弁理士 浅村 皓,外(ASAMURA, Kiyoshi et al.) 〒100 東京都千代田区大手町2丁目2番1号 新大手町ビル331

Tokyo, (JP)

(81) 指定国

AU, CA, JP, KR, US, 欧州特許(AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

添付公開書類

国際調査報告書

NOVEL POLYPEPTIDE, DNA CODING FOR SAID POLYPEPTIDE, RECOMBINANT VECTOR CONTAINING SAID DNA, RECOMBINANT VIRUS PREPARED USING SAID VECTOR, AND USE (54) Title THEREOF

(54) 発明の名称

新規なポリペプチ ド、同ポリペプチドをコードするDNA、同DNAを含む組み換えペクター、同組み換えペクターを利用した 組み換えウイルス、およびその利用

(57) Abstract

A polypeptide exhibiting the antigenicity of Mycoplasma gallisepticum, a fused polypeptide comprising the above polypeptide and, connected to the N-terminus thereof, a signal membrane anchor of a type II outer-membrane polypeptide of a virus that infects birds, or a polypeptide capable of reacting with a mycoplasma-immune serum or a mycoplasma-infected serum and exhibiting a substantially pure antigenicity, respectively having amino acid sequences of about 32 kDa, about 40 kDa, or about 70kDa. The expression with a recombinant virus of a polypeptide modified to such an extent as to exhibit an antigenicity equivalent to that of any of the above polypeptides. The use of a recombinant virus as a live vaccine.

#### (57) 要約

#### 情報としての用途のみ

PCTに基づいて公開される国際出願のパンフレット第1頁にPCT加盟国を同定するために使用されるコード

 KP 朝鮮民主主義 KR 大韓民国 KZ カザサラシン LI リリアンシカ LK リリアフンンア LK リリアアンイ リリアナヴィ ルク・ナコ MC モマリリア・バス MD モマリリイ MG ママリン MR モマラジェール MR モマラジェンウェー NE コノル NZ ニュー・ジャーランド
PL ニュー・ジャル
RO ルーランガル
RO ルーマ連邦
SD スウェージンア
SE スカウェーシー
SE スカウェーシー
SS スカウェー
スカロヴァル
TD スカーボー
TT サーーゴキア
TT サーーガー
US 米国
UZ ウェート
UN ヴィェトナ

7

### 明 細 書

新規なポリペプチド、同ポリペプチドをコードする DNA、同DNAを含む組み換えベクター、同組み換え ベクターを利用した組み換えウイルス、およびその利用

## 技 術 分 野

本発明は、新規なマイコプラズマ・ガリセプティカムに対して抗原性を示すポリペプチド、同ポリペプチドとシグナル膜アンカーとの融合ポリペプチド、およびマイコプラズマ・ガリセプティカムに対して抗原性を示すポリペプチド、特に宿主細胞膜表面に抗原性を示すポリペプチドを発現することのできる組み換えアビポックスウイルス、並びにその利用に関する。

# 背 景 技 術

鶏の産卵率や孵化率の低下の原因のひとつにもなっているマイコプラズマ・ガリセプティカム(Mycoーレー 1 asma gallisepticum)に対けて抗原性を示すポリペプチドは、抗マイコプラズマ・ガリセプティカム感染症ワクチンの有効成分として利用であると期待されている。現在のところマイコプラズな製きると期待されている。現在のところでイコプラズな製りせプティカムの抗原タンパク質の遺伝子工学的なりせプティカムの抗原タンパク質の遺伝子工学的なりまた、大腸菌や酵母を用いた系(特開平2-111795

€0

でのポリペプチドの製造には、第1に抗原発現量が少ない、第2に宿主由来の発熱性物質が取り除けないなどの問題が指摘されており、いまだ実用に供されていないのが現状である。このため、組み換えウイルスを用いた抗原性を示すポリペプチドの製造や組み換え生ワクチンの研究が進められている。しかし、マイコプラズマ・ガリセプティカムに関しては、該タンパク質をコードするDNAを組み込んだ組み換えウイルスが作製されていない。

このようなタンパク質を発現する組み換えウイルスは、 細胞膜表面に呈示されるタンパク質量がきわめてわずか

だったり、タンパク質が細胞表面に全く呈示されないた めに、高い抗体価を誘導することは期待できない。しか し、このようなタンパク質を、遺伝子工学的に細胞膜表 面に多量に呈示させることができれば高い抗体価を誘導 することができると期待される。そこで本来、膜表面に 呈示しないタンパク質を膜表面に呈示させるための研究 がなされており、例えば、タンパク質を細胞膜表面に分 巡させる機能を有するシグナルタンパク質をコードする DNAと分泌したタンパク質を細胞膜表面から離れない ように保持する機能を有する膜アンカータンパク質をコ ードするDNAとを、それぞれ抗原タンパク質をコード するDNAの5、側と3、側に連結させたハイブリッド DNAを組み込んだ組み換えワクチニアウイルスが宿主 細胞膜表面に抗原タンパク質を呈示させたという報告が なされている (J. Virol.、64、4776-4 6、3191-3199(1986))。しかし、これ らの例では、シグナルをコードするDNAと膜アンカー をコードするDNAとを別々に抗原タンパク質をコード するDNAに連結させてるため、組み換えウイルスの作 製が繁雑となり、実用に適しているとはいい難いもので あった。

# 発明の開示

本発明者らは、かかる従来技術の下で、高い抗原性を

示すマイコプラズマ由来の抗原性を示すポリペプチド、特に多量に細胞膜表面に呈示されるマイコプラズマ・ガリセプティカムに対して抗原性を示すポリペプチド、同ポリペプチドをコードするDNA、同DNAを組み込んだ組み換えウイルス、同ウイルスを利用したワクチンを提供せんとして種々検討の結果、本発明を完成するに到った。

#### 図面の簡単な説明

第1図は、TM-81のオープンリーディングフレームを含むDNA制限酵素切断点地図を、

第2図は、TTM-INおよびTTM-1Cの構成方法を、

第3図は、pNZ7929-R1の構築方法を、

第4回は、pNZ87Nの構築方法を、

第5図は、pNZ7929-R2の構築方法を、

第6図(A)及び第6図(B)は、

pNZ2929XM1の構築方法を、

第7図はTTM-1ポリペプチドのオープンリーディングフレームを含むDNAの制限酵素切断地点地図を、

第8図はTM-67ポリペプチドのオープンリーディングフレームを含むDNAの制限酵素切断地点地図と合成プライマーのORF上の位置を、

第9図(A)および第9図(B)はpNZ7929-67の構築方法を、

第10図はTM-66ポリペプチドのオープンリーディングフレームを含むDNAの制限酵素切断地点地図と合成プライマーのORF上の位置を、

第11図(A)、第11図(B)および第11図(C)はpTM66の構築方法を、

第12図はpNZ7929-66の構築方法を、

第13図はTM-16ポリペプチド全長をコードする DNAの制限酵素切断点地図を、

第14図はTM-16ポリペプチドのオープンリーディングフレームの制限酵素切断点地図を示す。

# 発明を実施するための最良の形態

・欠損・挿入、付加されたものをいい、例えば、配列番号1を例にとると、同配列のアミノ酸のアミノ酸配列を有する抗原タンパク質と同等の免疫原性を有し、かつ該ポリペプチドのアミノ酸配列との相同性が70%以上、より好ましくは80%以上、更に好ましくは90%以上のものを指称する。本発明でいう相同性は、DNAシーケンス入力解析システム「DNASIS」(発売元:宝酒造(株))により測定されたものを指標とするものである。

尚、以下本明細書において、配列番号を配列と略称することもある。例えば、配列番号1を配列1と称することもある。

更に本発明で使用される抗原性を示すポリペプチドをコードするDNAとしては、マイコプラズマ・ガリセプティカム免疫血清またはマイコプラズマ・ガリセプティカム感染血清と抗原抗体反応を呈し、マイコプラズマ・ガリセプティカムに由来する抗原性を示すポリペプチド、または同等の抗原性を示す限りにおいて、アミノ酸が欠損・付加・挿入・脱落・置換などの修飾を受けているポリペプチドをコードしているものが挙げられる。

また、本発明の第2の側面である組み換えアビポックスウイルスは、マイコプラズマ・ガリセプティカムの抗原性ポリペプチドをコードするDNA(以下、抗原DNAという)または、タイプII外膜タンパク質のシグナル膜アンカーをコードするDNAにマイコプラズマ

・ガリセプティカムの抗原性を示すポリペプチドをコードするDNAを連結させたハイブリッドDNAを組み込んだ組み換えアビポックスウイルスであり、本来は細胞膜表面に呈示されないマイコプラズマ・ガリセプティカムの抗原性を示すポリペプチドを多量に細胞膜表面に呈示させるためにはハイブリッドDNAを用いるのが好ましい。

本発明で第2の側面に係る発明に使用されるというシグナル膜アンカーとは、鳥類に感染するウイルスのタイプII外膜タンパク質を細胞膜表面に輸送し、輸送され

た該タンパク質を細胞膜表面に呈示する機能を有するであり、好ましくはヒトへので使用されるのである。本発明で使用されがカーをコードするDNA(以下、外膜アンカーをコードである。タイプ1 I 外膜アンカーDNAという)は、タイプ1 I 外膜アンカーDNAという)は、タイプ1 I 外膜のアミノ末端側の疎水性ペ 容易に見いだすことにより解析することにより、容易に見いだすことがである。シグナル膜アンカーの具体例としてe11. Biol.、10、449-457(1990)パスに示す配列からなるもの(Mol. Cellがストリーである。このDNAは、ニューカッスル病ウイイラに以下、NDVという)のアミノルチニンパク質というのアミノ酸をコードするものである。

また、発現した抗原タンパク質の細胞膜への呈示を安定させるためには、シグナル膜アンカーのカルボキシ末端側に親水性のペプチドが存在することが有効であるため、シグナル膜アンカーDNAの下流に親水性ペプチドをコードするDNAが付加していることが好ましい。付加するDNAは、10~50アミノ酸好ましくは20~30アミノ酸分の塩基対である。

本発明に係る抗原タンパク質をコードするDNAの具体例として、第1の側面である4つの配列の他、特開平 1-111795号公報に記載されたDNAやその DNAを含むマイコプラズマ・ガリセプティカムのゲノ ムDNA断片、配列番号14に示される配列からなる約40キロダルトンの抗原性を示すポリペプチド(以下、TTM-1′ポリペプチドという)をコードするDNA(以下、TTM-1′という)や、TTM-1′と実質的に同等の天然のマイコプラズマ・ガリセプティカのである。このTTM-1をいう)などが例示される。このTTM-1をいう)などが例示されたものである。また、該塩基配列によって開示されたものである。また、該塩基配列によって明示される抗原タンパク質と実質的に同等の抗原性を示すかぎりにおいて配列の一部が置換・脱落・欠損・挿入・付加等によって修飾されたポリペプチドをコードするDNAであってもよい。

このようなDNAの採取源としては、マイコプラズマ・ガリセプティカムに属するものであればよく、その具体例としてS6株(ATCC15302)、PG31株(ATCC19610)などが例示される。

本発明の第2の側面において使用されるハイブリッド DNAは、上記シグナル膜アンカーDNAと抗原性をあっぱりペプチドをコードするDNAとが連結ハイブのであり、本発明の融合ポリペプチドは、前記ハイブリッドDNAによりコードか合むポリペプチド分子内にシグナル膜アンカー部分とであるカードするサペプチド部分とを含むポリペプチドであるカードするサーバーの3、末端と抗原タンパク質をコードするDNAの3、末端と抗原タンパク質をコードするDNAの3、末端と抗原タンパク質をコードするDNAの3、末端と抗原タンパク質をコードするDNAの3、末端と抗原タンパク質をコードするDNAの

の5、末端とが結合可能な制限酵素切断断片となるよう にし、両者をリガーゼで連結する方法や適当なリンカー を挟んで両DNAをリガーゼで連結する方法などにより 作製される。また、シグナル膜アンカーと抗原性を示す ポリペプチドとがひとつのポリペプチドとして発現する 限りにおいてシグナル膜アンカーDNAと抗原性を示す ポリペプチドをコードするDNAとの間に、例えば、親 水性ペプチドをコードするDNA、他の抗原タンパク質 をコードするDNA、リンカーDNAなどが含まれたも のであっても良い。本発明の融合ポリペプチドは、後述 する組み換えアビポックスウイルスを鶏胎児繊維芽細胞 (以下、CEF細胞という)や発育鶏卵しょう尿膜細胞 などの培養細胞にて培養し、クロマトグラフィー、塩析 による沈澱、密度勾配遠心等から任意に選択した方法に より、目的とする抗原性を示すポリペプチドが精製され る。こうして得られた融合ポリペプチドは、後述するよ うにコンポーネントワクチンとして用いることができる。

 換えベクターが構築される。

本発明で用いるアビポックスウイルスの非必須領域としては、クエイルポックスウイルスのTK遺伝子領域や特開平1-168279号公報に記載されたDNA断片が挙げられ、好ましくは、前記公報記載の約7.3KbpのEcoRI断片、約5.2KbのHindIII断片、約5.0KbpのEcoRI-HindIII断片、約1.0KbpのBamHI断片と相同組み換えを起こす領域である。

本発明で用いるベクターとしては、例えばpBR32 2、pBR325、pBR327、pBR328、 pUC7、pUC8、pUC9、pUC19などのプラスミド、λファージ、M13ファージなどのファージ、 pHC79(Gene,11,第291頁,1980年) などのコスミドが例示される。

本発明で用いられるアビポックスウイルスは、鳥類に感染するウイルスであれば特に限定されない。このウイルスの具体例としては、ピジョンポックスウイルス(以下アアウイルス、カナリーポックスウイルス、七面鳥ポックスウイルス、ケアアであり、なストリーであった。ドアアであった。ドアアであった。というが明コンポックスウイルス、アアアアである。とはけばしいアビポックスウイルスの具体例としては、け好ましいアビポックスウイルスの具体例としては、

VR-251, ATCC VR-249,. ATCC ATCC VR-250, ATCC VR-229, ATCC VR-288、西ヶ原株、泗水株、CEVA 株、CEVA株由来のウイルスのうち鶏胚繊維芽細胞に 感染したときに大きいプラークを形成するウイルス株な どのこときFPVや、NP株(鶏胎化鳩痘毒中野系株) などのように鶏痘生ワクチン株として使用されるFPV と近縁のウィルスなどが例示される。これらの株はいず れも市販されているなど、容易に入手することができる。 ついで、前記第一の組み換えベクターの非必須領域内 に上述の抗原DNA、またはハイブリッドDNAを組み 込んだ第二の組み換えベクターを構築する。通常、ハイ ブリッドDNAを用いる場合には、その上流にプロモー ターを組み込む。使用されるプロモーターは、合成・天 然を問わずAPVが保有する転写の系でプロモーターと して有効に機能しうるものなら如何なる塩基配列のもの でも良く、チミジンキナーゼをコードする APV遺伝子のプロモーターなどAPV固有のプロモー ターはもちろんのこと、APV以外のウィルス由来の DNAや真核生物もしくは原核生物由来のDNAであっ ても上記条件を満たす限り当然本発明に使用可能である。 このようなプロモーターの具体例としては、例えば J. Virol., 51, 第662~669頁(198 4年)に例示されるようなワクチニアウイルス(以下、 VVと称すこともある)のプロモーター、具体的には7.

5 KポリペプチドをコードするVV DNAのプロモーター、19 KポリペプチドをコードするVV DNAのプロモーター、42 KポリペプチドをコードするVV DNAのプロモーター、チミジンキナーゼをコードするVV DNAのプロモーター、28 KポリペプチドをコードするVV DNAのプロモーターなどが例示される。また、Mossらの文献(J. Mol. Biol., 210, 第749~776頁, 第771~784頁, 1989年)を参考にした合成プロモーター、

また、組み換えウイルスの検出が容易であるという点からB-ガラクトシダーゼをコードするDNAなどのマーカーDNAも組み込むことができる。

組み換えアビポックスウイルスの作製は、予めアビポックスウイルスを感染させた動物培養細胞に上記の第二

の組み換えベクターを移入し、ベクターDNAとウイルスゲノムDNAとの間で相同組み換えをおこさせればよい。ここで用いられる動物培養細胞は、アビポックスウイルスが増殖可能なものであれば良く、その具体例としてはCEF細胞や発育鶏卵しょう尿膜細胞などが例示される。

宿主細胞に感染しているウイルスからプラークハイブリダイゼーションなどの方法により目的とする組み換えアビポックスウイルスを単離し、更にプラークアッセイなどにより純化することができる。

上記の方法により構築された本発明の組み換えウイルスは抗マイコプラズマ・ガリセプティカム感染症生ワクチンとして鳥類に接種することができる。

できる。本発明の生ワクチンの家禽への投与方法は特に 限定されず、例えば皮膚に引っかき傷をつけて生ワクチ ンを接種する方法、注射により接種する方法、飼料や飲 み水に混合して経口投与する、エアロゾルやスプレーな どにより吸入させる方法などが挙げられる。生ワクチン として使用するには、通常の生ワクチンの使用と同様で よく、例えば、ニワトリ1羽当り10~~10°プラー ク・フォーミング・ユニット (以下、PFUという)程 度を接種する。注射により接種する場合、通常 0.1 ml程度の生理食塩水などの等張溶媒に本発明の組み換 えウイルスを懸濁して用いることができる。本発明の生 ワクチンは、普通の条件下で保存、使用することが可能 である。例えば、本発明の組み換えウイルスを凍結乾燥 すれば、室温(20~22℃)での保存が可能である。 また、ウイルスの懸濁液を−20~−70℃下で凍結さ せ、保存することも可能である。

一方、本発明のコンポネントワクチンは、本発明に係る抗原性を示すポリペプチド、特に融合ポリペプチドを有効成分とするものであり、家禽への投与方法は前記生ワクチンと同様である。投与量は、通常、1羽当り1μg~1mg程度である。

かくして本発明によれば、マイコプラズマ・ガリセプ ティカム抗原性を示すポリペプチド、同ポリペプチドと シグナル膜アンカーとの融合ポリペプチドが得られ、特 に、この融合ポリペプチドは抗マイコプラズマ・ガリセ プティカム感染症ワクチンとして有用である。また、該融合タンパク質をコードするDNAを利用することにより、マイコプラズマ・ガリセプティカム抗原性を示することができる。とれて有主細胞膜表面に呈示することが得られ、該組み換えアビポックスウイルスが得られ、該組みで表えては、強力な抗マイコプラズマ・ガリックスウイルスは、強力な抗マイコプラズマ・ガリックチンとして有用である。されたコードするDNAはそれぞれコンポーネントワクチンとして利用できる。

### 実 施 例

以下本発明を実施例および参考例により説明するが、本発明は勿論これらにより限定されるものではない。 参考例 1

マイコプラズマ・ガリセプティカムが発現しているポ リペプチドDNA TTM-1の取得

(1) マイコプラズマ・ガリセプティカム・ゲノム D N A の調製

マイコプラズマ・ガリセプティカムS6株を100m1のPPLOプロス基礎培地に20%馬血清、5%酵母エキス、1%グルコース、およびpH指示薬としてフェノールレッドを微量加えて調製した液体培地で、37℃3~5日培養した。マイコプラズマ・ガリセプティカムの増殖に従って培養液のpHが下がり、培養液に含ま

れているPH指示薬の呈色が赤から黄に変化した時点で、培養を終了し、培養液を8000G、20分間遠心し、集菌した。さらに菌体を培養液の1/10容量のPBSに懸濁し、再び10,000rpm×G、20分間遠心し、集菌した。収集菌体を再び2.7m1のPBSに懸濁し、更に、SDSの最終濃度が1%となる様にSDSを、さらに10μgのRNaseを加え、37℃30分間インキュベートし溶菌した。

溶菌液を等容量のフェノールで3回抽出しさらに、エチルエーテルで3回抽出を行なった後エタノール沈澱し、マイコプラズマ・ガリセプティカム・ゲノムDNA20 0μgを得た。

(2) TM-1DNAをプローブにしたマイコプラズマ・ ガリセプティカムのゲノミックサザンハイブリダイ ゼーション

上記(1)で取得したマイコプラズマ・ガリセプティカム D N A 1 μgを X b a I で消化し、0.6%低融点アガロースゲル電気泳動に供した。泳動後ゲルをアルカリ変性液(0.5 M Na O H、1.5 M Na C 1)に10分間浸しD N A を変性させ、中和液(3 M 酢酸ナトリウム P H 5.5)に10分間浸して中和の後6倍S S C 液(0.7 M Na C 1、0.07 M クエン酸トリウム、P H 7.5)中でナイロンメンプレンに転写した。風乾の後80℃で2時間焼き付け、4倍SET(0.6 M Na C 1、0.08 M Tris-HC1、

4 m M E D T A、 p H 7. 8) - 1 0 倍
D e n h a r d t - 0. 1% S D S - 0. 1%
N a 4 P 2 O 7 - 5 0 μ g / m 1 変性サケ精子D N A と p U M - 1 (特開平 2 - 1 1 1 1 7 9 5 号参照)を常法に 従い標識したものを加えて、6 8 ℃ 1 4 時間ハイブリダイゼーションをした。ナイロンメンプレンと X 線フィルムを重ね、オートラジオグラフィーで確認したところ、約3. 4 k b p の断片にハイブリダイズしていることを確認した。

(3) X b a I 消化約 3 . 4 k p b 断片の p U C - 1 9 へ のクローニング及びコロニーハイブリダイゼーショ ン

グラフィーで確認したところ、クローニングされている ことが判明し、このプラスミドをpUTTM1と名付け た。

 (4) TTM-1がコードするタンパクTTMG1を、 TGAが翻訳終結コドンとして読まれないように改変(TGA→TGG)したTTM-1′の作製(第2図参照)

上記(3)で取得したpUTTM-1を制限酵素SaclをEcoRIで消化後0.8%低融点アガロース 1 k b p が 1 の 5 / 端を含む1.1k b p が 2 が 4 に 4 が 5 が 6 に 4 に 4 が 6 に 1 り で 2 が 6 に 4 に 4 が 6 に 1 り で 2 が 6 に 4 に 4 が 6 に 1 り で 2 が 6 に 4 に 4 で 5 に 4 に 4 に 5 に 5 に 4 に 5 に 6 に 6 に 6 に 7 が 7 で 7 で 8 が 7 で 8 が 7 で 8 が 7 で 8 が 8 に 7 が 9 に 8 が 9 に 8 が 9 に 8 が 9 に 8 が 9 に 8 が 9 に 1 を 6 に 8 が 9 に 1 を 7 で 8 が 9 に 1 を 7 で 8 が 9 に 1 を 7 で 8 が 9 に 1 を 7 で 8 が 9 に 1 を 7 で 8 が 9 に 1 を 7 で 8 が 9 に 1 を 7 で 8 が 9 に 1 を 7 で 8 が 9 に 1 を 8 が 9 に 1 を 8 が 9 に 1 を 8 が 9 に 1 を 8 が 9 に 1 を 8 が 9 に 1 を 8 が 9 に 1 を 8 が 9 に 1 を 8 が 9 に 1 を 8 が 9 に 1 を 8 が 9 に 1 を 9 に 1 を 8 が 9 に 1 を 9 に 1 を 8 が 9 に 1 を

同様に、 P U T T M - 1 を E c o R I と E c o R V で消化後、 0 . 8 % 低融点アガロースゲル電気泳動に供し、 T T M - 1 の 3 ′ 末端側を含む 0 . 4 k b p の断片をゲルより回収し、フェノール・クロロホルム処理後エタノ

- ール沈澱により回収し、この断片にM13mp10ファージをEcoRIとEcoRVで開裂させた断片とリガーゼにより連結した。この反応溶液から1.1kbpDNAのクローニングと同様の方法で、TTM-1の0.4kbpDNAを含む組み換えファージTTM-1Cを得た。
- (5) 各組み換えファージから一本鎖DNAの調製上記(4)で得られた二種類の組み換えファージにつる大野ではなるようにできませで37℃で増殖している大部の100m1 に加、 37℃で5時間振盪培養を5000Gで30分で30分でする。 1 に 0 、 2 倍量のポリエチレングリコール#600、2・5 M NaC1)を加え4℃で1時間での上清に0・2 倍量のポリエチレングリコール#600、2・5 M NaC1)を加え4℃で1時間での大けウム混合溶液(20分離し、沈澱を回収する。の次かで20分離で10mMTrisにの次かを500μ1のTE緩衝液(10mMTrisにの次かを500μ1のTE緩衝液(10mMTrisにの次)に対験を500μ1のTA、pH8・0)に溶かした。サール・クロロホルム抽出後、エタノール洗砂で名組み換えファージの単鎖DNAを回収した。
- (6) 人工合成オリゴヌクレオチドをプライマーとする位置特異的変異体の作製

このようにして得られたDNAには、配列の途中に TGAがある。このTGAは、通常の細胞内では、終止、 コドンとして認識されてしまい、これより後ろに付加し ている配列を翻訳しなくなる。そこで、TGA部分をメチオニンとして翻訳するようにコドンNNNの第3番目の塩基に当たる塩基アデニンをグアニンに改変するために、次の2つのオリゴヌクレオチドを合成した。

#### 配列17

- 3 / TACGTTCTTCCTGGCAAACCTTACCACTACTT 5 / 配列 1 8
  - 3' CTACAAAGAACCTAAATATCA 5'

配列 1 7 (配列番号 1 7) のオリゴヌクレオチドは T T M - 1 N の単鎖

DNAと、配列18のオリゴヌクレオチドはTTM-1 Cの単鎖DNAとアニールさせ、Frits

Ecksteinらの方法(Nuc. Acid Res. 8749-8764、1985) によって、目的の変 異をおこさせて、得られた組み換えファージを各々

TTM-1N′、TTM-1C′と命名した。得られた TTM-1N′、TTM-1C′ファージDNAをそれ ぞれ制限酵素SacI-EcoRI、

EcoRI-BglIIで切断し、0.8%低融点アガロース電気泳動によって1.1kbp、0.4kbpの断片をアガロースゲルより抽出し、エタノール沈澱で回収した。一方プラスミドpUTTM-1もSacI-

B g 1 IIで切断し、4.8 k b p のベクターを含む断片を 0.8%低融点アガロースゲル電気泳動から回収し、エタノール沈澱で回収した。こうして得られた 3 つの断

片をリガーゼにより連結し、かくして連結した3つの断片を用いてコンピテントな大腸菌TG1株を形質転換し、目的の位置に変異がおきたTTM-1′を持つプラスミドpUTTM-1′を得た。TTM-1′の塩基配列は、SangarらのDideoxy 法(Proc. Natl. Acod. Sci. USA、74、5463(1977))によれば配列番号14に示す通りであった。これは、M. gallisepticumの40キロダルトンのTTM-1ポリペプチドと実質的に同一のものである。

参考例2 挿入用ベクターpNZ1729Rの構築 NP株のEcoRI断片(約7.3kbp)を p U C 1 8 の E c o R I 切断部位(マルチクローニング 部位の末端)に組み込んでプラスミド p N Z 1 3 3 (約 10.0 k b p ) を得た。このプラスミドから、 HpaI-SpeI断片(約3.0kbpのNP株由来 断片)を切り出し、クレノー(Klenow)断片によ り平滑末端とした。またpUC18からRcoRI-HindIII 断片(52bpのマルチクローニング部 位)を除き、クレノー断片で平滑末端とした。この2つ の断片をつないで、プラスミドとし、HpaI-SpeI断片中のEcoRV部位を除いて、そこに pUC18のEcoRI-HindIII 断片 (52bp のマルチクローニング部位)をHindIII リンカー (5′-CAAGCTTG-3′)とEcoRIリンカ - (5′-GGAATTCC-3′)を用いて組み込み、 プラスミドpNZI33SRを構築した。

配列2 (配列番号2)と配列3 (配列番号3) (17 ベースのFVPプロモーターを含み、1 a c Z のための 翻訳開始コドンが連なっている)をアニーリングして 2 本鎖にし、lacZ遺伝子(pMCl871及び pMA001由来、Sirakawa et.al., Gene, <u>28</u>, 127-132, 1984) とアニー リングした配列4(配列番号4)と配列5(配列番号 5)、配列6(配列番号6)と配列7(配列番号7)、 配列 8 (配列番号 8) と配列 9 (配列番号 9)、配列 1 0 (配列番号10)と配列11(配列番号11)とを結 合させ(配列3の5′側末端のAGCの次のTから配列 5 の 3 ′ 側末端のGの前のCまでに塩基配列TTTTT TTTTTTTTTTGGCATATAAA T A A T A A A T A C A A T A A T T A A T T A C G C G T A A A A T T G A A A A A C T A T T C T A A T TTATTGCACTCで示されるポックスウイルスの 合成プロモーターの改変物を含み、さらにマルチクロー ニング部位及び両方向のポックスウイルス初期転写終結 信号(配列番号12) (Yuen et.al., Proc. Natl. Acad. Sci., USA, 88,6417-6421,1989年)が連なってい る)、EcoRI-HindIII 断片(約3.5kbp) を得た。そのEcoRI-HindІІI 断片を、pNZ 133SRに挿入し、プラスミド

p N Z 1 7 2 9 R を完成させた。

#### 実施例1

組み換え用プラスミドpNZ7929-R1の構築 (第3図参照)

(1) 合成プロモーターとTTM-1′遺伝子を結合したプラスミドpUTTM1Pの構築

参考例 1 で得たTTM-1′ DNA全長を含むプラスミドpUTTM1′ (WO93/24646公報参照)のうちTTM-1′タンパク質の開始コドンにあたるATGの上流に制限酵素DraI切断部位をつくるために、まず次のオリゴヌクレオチドを合成した。

#### 配列19

3′ーTATAGAATTAAATTTTACTTATTC-5′つぎに、PUTTM-1′を制限酵素SaclとEcoRIで消化後約2300bpの断片を回収し、M13mp10のSacIとEcoRIで開裂させた断片と連結し組み換えファージTTM-1′を得た。上記オリゴヌクレオチドと単鎖TTM-1′とをアニールさせ、Frits Ecksteinらの方法によって目的の変異をおまさせた。この変異組み換えファージDNAを制限酵素SacIとEcoRIで消化後約2300bpの断片を回収し、再びPUTTM-1′をSacIとEcoRIで消化したベクターを含んだ断片にクローニングし、PUTTM1Dを得た。

合成プロモーターは配列 - 2 0 と配列 - 2 1 の D N A

を合成し、アニーリングして末端に制限酵素 Hind III とHinc II 切断部位ができるように作製した。

GAAAAACTATTCTAATTTATTGCACTCGTC -3'
CTTTTTGATAAGATTAAATAACGTGAGCAG -5'
Ninc II

最後に、pUTTM1Dの制限酵素DraIとBg1 II による消化回収断片1200bpと上記合成プロモーターとpUC18のHindIII, BamHI開裂断片を連結し、約4.0kbpのプラスミドpUTTM1Pを得た。

- (2) pNZ7929R1の構築
- (1) において得られたプラスミド p U T T M 1 P を制限酵素 H i n d I I I と K p n I で消化後、約1300 b p の断片を回収する。次に、参考例2で得た F P V 組み換え用ベクター p N Z 1 7 2 9 R (E P A 0520753号)を制限酵素 H i n d I I I と K p n I で開裂させた。この二つの断片を連結し、目的の組み換え用ベクター p N Z 7 9 2 9 R 1 (約10.3 k b p)を得た。
- (3) 組み換えFPV fNZ7929-R11の作製 と純化

単層のCEFに鶏痘生ワクチン株であるNP株を

収した。

m. o. i.=0. 1 で感染した。 3 時間後、これらの細胞をトリプシン処理で剝がし、細胞懸濁液とした。この懸濁液の  $2\times1$  0  $^7$  個の細胞と 1 0  $\mu$  g の組み換え用プラスミド p N Z 7 9 2 9 - R 1 を混合し、

SalineG(0.14M NaCl, 0.5mM KCl, 1.1mM Na2HPO4, 1.5mM KH2PO4, 0.5mM MgCl26H2O 0.011%グルコース)に懸濁し、室温においてジー

ンパルサー(Bio-Rad牡)を用いて

3. 0 k V c m<sup>-1</sup>, 0. 4 msec, 2 5 ℃の条件下でエレクトロポレーションした。プラスミドを導入した細胞を、その後 3 7 ℃, 7 2 時間培養し、3 回の凍結融解によって細胞を溶解し、組み換えウイルスを含むウイルスを回

回収した組み換えウイルスはつぎのようにして選択した。回収したウイルス液を単層のCEFに感染させ生生存培地を含んだ10m1の寒天溶液を重層した。室温中で寒天を固めたのち、FPVのプラークが出現するまで37℃で培養後ブルオギャル(Bluo gal)を200μg/m1の濃度でふくんだ寒天培地を重層し、さらに48時間37℃で培養した。全プラークのうち約1%のプラークが青く発色した。これらの青いプラークを単離・回収を繰り返して、さらに同様の操作によって単離・回収を繰り返しイルスの純化を行った。通常、この繰り返し操作は3~4

回で終了する。この純化されたウイルスをfNZ7929-R1と名付けた。fNZ7929-R1はドットブロットハイブリダイゼーション、サザンブロットハイブリダイゼーションによって、組み込んだ各DNAの位置を確認した。

実施例2 70 K タンパク質 D N A の取得

(1) マイコプラズマ・ガリセプティカム・ゲノムDNA の調製

上記参考例 1 (1) と同様にしてマイコプラズマ・ガリセプティカム S 6 株を用いて、マイコプラズマ・ガリセプティカム・ゲノム D N A 2 0 0 μg を得た。

- (2) ゲノムDNAライブラリーの作製
- (1)で得たマイコプラズマ・ガリセプティカム・ゲノム DNA40μgに制限酵素A1uIを4ユニット加え、37℃、10分間インキュベートして部分切断した。この部分切断したゲノムDNAを0.8%低融点アガロースゲル電気泳動に供し、約1.0kbp~4.0kbpの鎖長のDNA断片をゲルより回収し、フェノール処理し、さらにエタノール沈澱により4μgのA1uI部分切断DNA断片を得た。

A 1 u I 部分切断 D N A 断片 1 . 2 μg に最終濃度 8 0 μ M になるように S - アデノシル - L - メチオニンを添加し、さらに E c o R I メチラーゼを 2 0 ユニット加えて、 E c o R I 認識配列中のデオキシアデノシン部位をメチル化し、当該配列を E c o R I に対し非感受性と

した。

した。このDNA断片にEcoRIリンカーをリガーゼにより接続し、さらにλgtllDNAのEcoRI切断断片と混合しリガーゼで連結した。この反応溶液を用い、常法(DNA Cloning, VOL 1, A Practical Approach Edited by D. M. Glover)に従ってインビトロ パッケージング(in vitro packaging)を行ない、さらに大腸菌Y1088株(アマシャム社)に形質導入し、5ープロモー4ークロロー3ーインドリルーβーDーガラクトピラノシド0.03%、イソプロピルチオーβーDーガラクトピラノシド0.03mMを含むLB寒天培地で37℃12時間培養した。形成したプラークのうち、白プラーク数でライブラリーサイズを見積り、10°pfu(プラークフォーミングユニット)のDNAライブラリーを作成

(3) ゲノムDNAライブラリーのイムノスクリーニング (2) で作製したDNAライブラリーから得たファージを、プラークが1枚の8cmφプレートに500~1000個生じるように、10mM MgSO 水溶液に懸濁した大腸菌Y1090株(アマシャム社)に加え、15分間吸着させた。さらに45℃に加温したLB軟寒天培地を2.5m1加え、LB寒天培地に重層し、42℃で3~4時間インキュベートした。ナイロンメンブレンフィルターを10mM IPTG水溶液に浸し、風乾し

た後、上記プレートに重層し、さらに37℃で2~3·時 間インキュベートした。インキュベート後、ナイロンメ ンプレンフィルターをプレートより剝し、TBS (50 mM Tris-HClpH8.0, 150 mMNaC1) でフィルターを洗浄した。さらにフィルター をスキムミルクを2%含むTBSに30分浸したのち、 TBSで500倍に希釈した抗マイコプラズマ鶏血清で 1時間処理をした。その後、TBSに15分間浸しフィ ルターを洗浄し、フィルターはさらに界面活性剤 (Tween 20)を0.05%含むTBSに10~ 15分間浸して洗浄した。この工程を4~5回繰り返し た後、フィルターをニワトリIgGに対するビオチン化 抗体で60分間処理した。二次抗体で処理した後、 Tween 20を0.05%含むPBSで5~6回フ ィルターを洗浄、これをさらにホースラディッシュペル オキシダーゼーアビジンD溶液に浸し、60分間処理し た。処理後、Tween 20を0.05%含むPBS で5~6回フィルターを洗浄し、さらに、pH8. 0の 10mMTris-HC1で洗浄後、フィルターを4-クロロナフトール及び過酸化水素水を含むバッファーに 浸した。これら一連の操作によりマイコプラズマ・ガリ セプティカム由来の抗原蛋白を発現しているプラークだ けが紫色に発色した。

約5×10<sup>4</sup> プラークを上記イムノスクリーニングすることで50個のポジティブなプラークが得られた。

(4) イムノポジティブ組み換えλgtllファージDNAの調製

大腸菌Y1090株をアンピシリン50μg/m1を 含む L B 培地で 3 7 ℃、 1 2 時間前培養し、培養液を 1 0 倍容量の 1 0 m M M g S O 4 含有 L B 培地に加えた。 次いで(3)で得たイムノスクリーニングでポジティブ となった組み換え $\lambda$ g t 1 1 ファージをm. o. i. = 0. 05になるように加え、37℃で5~10時間培養 した。大腸菌を溶菌後、8,000rpm、10分間遠 心し、上清を得、この上清に等容量のTMバッファー (50 m M Tris-HC1 p H 7. 4, 10 m M  $MgSO_4$ ) および0. 016 mg/m1 になるように DNase Iを加え、15分間インキュベートした。 これに 0. 5 MになるようにNaC1を、また、 0. 1 g/m1になるようにポリエチレングリコール (PEG 6 0 0 0 ) を加え、0℃で1 5 分間振盪した。これを1 0, 000rpmで10分間遠心して上清を除き、得ら れたペレットを1/100容量のTMバッファーに溶解 し、さらに等容量のクロロホルムを加え激しく攪拌した。 15, 000rpmで10分間遠心し組み換えλgt1 1ファージを水層に集め、ファージ液を得た。

上記ファージ液に最終濃度がそれぞれ 0.025 M、 1%、1mg/m1になるようにEDTA、SDS、プロナーゼEを加え、37℃で4時間インキュベートした 後、液をフェノール抽出し、エタノール沈澱でクローン 化抗原 D N A (M - 8 1) を含む λ g t 1 1 ファージ. D N A を得た。

- (5) 組み換えプラスミド (pM-81) の作製

開裂したpUC18とマイコプラズマ・ガリセプティカム・ゲノム由来の前記EcoRI消化物(約0.8kbp)をリガーゼにより連結し、かくして連結した断片でコンピテントな大腸菌TG1株を形質転換し、5ープロモー4ークロロー3ーインドリルーβーDーガラクトピラノシド0.03%、イソプロピルチオーβーDーガラクトピラノシド0.03mM、40μg/m1アンピシリンを含むLB寒天培地で37℃、15時間培養

した。寒天培地上に生育した形質転換大腸菌のうち白コロニーを 4 0 μg/m 1 アンピシリンを含む

L B 液体培地で 3 7 ℃、 1 5 時間培養し、ビルンボイムとドーリーの方法 [Nuc. Acid Res. <u>7</u> 1 5 1 3 ~ (1 9 7 9)]でプラスミドを抽出し、

EcoRIで消化後、0.8%低融点アガロース電気泳動によって、もとのマイコプラズマ・ガリセプティカム・ゲノム由来のEcoRI断片と同じ長さのDNA断片を含む組み換えプラスミドを検出し、これをpM-81と命名した。

(6) M-81 DNAをプローブにしたマイコプラズ マ・ガリセプティカムのゲノミックサザンハイブリダ イゼーション

上記(5) で取得したpM81 1 μgをEcoRIとHindIII で消化し、0.6%低融点アガロースゲル電気泳動に供した。泳動後ゲルをアルカリ変性液
(0.5M NaOH、1.5M NaC1)に10分間浸しDNAを変性させ、中和液(3M酢酸ナトリウムpH5.5)に10分間浸して中和の後6倍SSC液(0.7M NaC1、0.07Mクエン酸ナトリウム、pH7.5)中でナイロンメンブレンに転写した。風乾の後80℃で2時間焼き付け、4倍SET(0.6M NaC1、0.08M Tris-HC1、4mMNaC1、0.08M Tris-HC1、4mM

m 1 変性サケ精子DNAとpM-81 (このプラスミド 内にM-81遺伝子が含まれている)を常法に従い標識 したものを加えて、68℃14時間ハイブリダイゼーションをした。ナイロンメンブレンとX線フィルムを重ね、 オートラジオグラフィーで確認したところ、M-81は マイコプラズマ・ガリセプティカムの約5.0kbpの 断片にハイブリダイズしていることを確認した。

(7) EcoRI、HindIII 消化約5.0kbp断片のpUC19へのクローニング及びコロニーハイブリダイゼーション

上記(6) で取得したマイコプラスを制限を表 E c o R I および サイコ アカ A 4 μ g を制限 & 0 . 6 % 低融点 アガロース の R I が ロース の M 体後、 0 . 6 % 低融点 アガロース の M 体後、 0 . 6 % 低融点 可 が ロース の M 体 を 回回 化 に と は が ロ た よ び ガー は に は い が ロ に は い が ロ は に は い が ロ は に は が ロ は に は で の 所 は に は で アロー 1 9 と り が ー が り プロー 2 ドリカー 2 ドリカー 2 ドリカー 2 ドリカー 2 ドリカー 2 ドリカー 3 m M 7 で

このプラスミドをpUM-81と名付けた。

(8) pUM-81インサートDNAの配列分析 上記(7)で作製したpUM-81内に挿入された約 5.0kbpの断片の配列をSangerらの Dideoxy法によって解析した。

この断片中に存在するオープンリーディングフレーム (以下ORFという)の制限酵素切断点地図を第1図に示し、このORFの塩基配列及びそれから推定されるアミノ酸配列を配列番号1に示す。このORFから推定されるポリペプチドをTM-81ポリペプチドと命令した。 実施例3

シグナル膜アンカーDNAの下流にTTM-1′タンパク質DNAが連結したハイブリッドDNAを有する組み換えFPVの構築

(1) 合成プロモーターのpUC18へのクローニング (第4図参照)

両端にHindІІІ とBamHIの制限酵素切断部位をもつ次のような合成プロモータを合成した。

#### Hind II

GTAAAAATTGAAAAACTATTCTAATTTATTGCACTCG -3'
CATTTTTAACTTTTTGATAAGATTAAATAACGTGA<u>GCCTAG</u> -5'
BamHI

この合成 D N A と p U C 1 8 の H i n d I I I , B a m H I 開裂断片と連結し、約 2 . 8 k b p のプラス ミドpUC18Pを得た。

(2) NDVのHNタンパク質をコードする遺伝子と合成プロモーターの連結 (第 4 図参照)

NDVのHN遺伝子を持つプラスミドXLIII - 10HをSacIで完全消化後、AvaIIで部分消化して約1800bpの断片を0.8%低融点アガロースゲル電気泳動によって回収した。この断片のAvaII側にBamHI切断部位を作るため下記のDNAを合成した。

### BamHI Avall

配列 - 24 5'- GATCCAGCATG - 3'

配列 - 25 3'- GTCGTACCTG-5'

この合成DNAとHNを含む約1800bpのDNA断片と、pUC18PをBamHIおよびSacIで完全消化後、2.0%低融点アガロースゲル電気泳動によって回収した合成プロモーターを含む断片の三断片をリガーゼで連結させて、これら三断片が連結したプラスミドを抽出し、得られた約4.6kbpのプラスミドをpNZ87Nと命名した。

(3) PNZ 7 9 2 9 - R 1 の A 1 u I 切断点の
 E c o R I 切断点への変換(第 3 図および第 5 図参照)
 配列番号 1 4 の 2 7 9 塩基部分の制限酵素 A 1 u I 切断部位を E c o R I 切断部位に変換するために以下のオリゴヌクレオチドを合成した。

配列-26 5'- GGGATTTCGAATTCTATGTCT-3'PUTTM1PをHindIII.KpnIで消化後約13

00bpの断片を回収し、M13mp10のHind
III. KpnIで開裂させた断片と連結し単鎖組み換えファージを得た。上記オリゴヌクレオチドと単鎖組み換えファージとをアニールさせ、Frits
Eckstein等の方法によって目的の変異をおこさせた。この変異組み換えファージDNAを制限酵素
HindIII. KpnIで消化後約1300bpの断片を回収し、これとpNZ1729Rを制限酵素HindII
I、KpnIで開裂させた断片とをリガーゼにより連結し、pNZ7929-R1のA1uI切断点がEcoRI切断点へと変換されたプラスミドpNZ7929-R

(4) 組み換えFPV用プラスミドpNZ2929XM1の構築(第6図(A)及び第6図(B)参照)

まず、 P N Z 8 7 Nを制限酵素 X b a 1 で完全消化し、クレノーフラグメントで切断点を平滑末端にした後 E c o R I リンカー(5'ーG G A A T T C C ー 3')を加えてリガーゼで連結した。このプラスミドを E c o R I , H i n d III で消化して約300bpの断片を1.2%低融点アガロースゲル電気泳動によって回収した。次に、 P N Z 7 9 2 9 R 2 を制限酵素 E c o T 2 2 I で消化し、 E c o R I で部分分解し、 T T M ー 1 D N A の一部である約550bpの断片を 0.8%低融点アガロースゲル電気泳動によって回収し

た。また、pNZ 7 9 2 9 R 1 を制限酵素 E c o T 2 2 1, H i n d III で消化し、約 9. 4 k b p の断片を 0. 8 % 低融点アガロースゲル電気泳動によって回収した。これらの断片をリガーゼにより連結し、上記の三断片が連結したプラスミドを抽出し、得られた約 1 0. 3 5 k b p のプラスミドを p N Z 2 9 2 9 X M 1 と命名した。

(5) 組み換えFPV fNZ2929XM1の作製と 純化

実施例 1 (3) と同様の方法で構築、純化した。この純化されたウイルスを f N Z 2 9 2 9 - X M 1 と名付けた。 f N Z 2 9 2 9 - X M 1 はドットブロットハイブリダイゼーション, サザンプロットハイブリダイゼーションによって、組み込んだ各 D N A の位置を確認した。実施例 4

f N Z 7 9 2 9 - R 1 と f N Z 2 9 2 9 X M 1 感染細胞における T T M - 1 ポリペプチドの発現

fNZ7929-R1とfNZ2929XM1が TTM-1ポリペプチドを感染細胞中で発現することを 調べるために抗マイコプラズマ・ガリセプティカムS6 株血清を用いた免疫蛍光抗体法を行った。fN7929 -R1およびfNZ2929XM1をCEFに感染させ、 37℃でプラークが出現するまで培養後冷アセトンで固定し、マイコプラズマ・ガリセプティカムS6株で免疫した鶏血清(抗S6)またはマイコプラズマ・ガリセプ ティカムS 6 株感染鶏血清(S 6 感染)及びTTM-1ポリペプチド免疫鶏血清(抗TTMG-1)を一次抗体として100~1000倍に希釈して反応立せた。これらの培養細胞をさらに、蛍光物質(F I T C)を結合分を洗が流したのち蛍光励起波長光下で顕微鏡観察にたい流したのち蛍光励起波長光下で顕微鏡した。対照では、アセトン固定を行わなかった感染細胞(即無では、アセトン固定を行わなかった感染細胞(即無では、アセトン固定を行わなかった感染細胞(即無では、カウインスを変鶏血清(抗NDV)とSPF第血スル病ウイルス免疫鶏血清(抗NDV)とSPF第血流(SPF)を1000倍で用いた。反応性は表1に示した。

表 I 組み換えウィルス感染CEFの各種抗血消に対する反応性

感染ウィルス(アセ	い固定・			一次抗体	にたいする反	応性
	の有無)	. <b>1</b> 7.56	感染56	抗TTM-1	拉NDV	SPF
fnz2929XM1 (7	th/固定)	++	++	++	_	
(я	<b>上固定</b> )	+	+	+	_	_
INZ7929-R1 (7	せ/固定)	+	+		_	_
(爿	(固定)	±	<b>±</b>	<u>±</u>	_	_
NZ2337 (7	せ/固定)		_		+	_
<b>(</b> <del>)</del>	固定)	-	_		÷	_
IP (7	け/固定)	_	_	- <u>-</u>		_
	固定)	_	_	_	_	_
(7	th/固定)	_	-		_	_
(未	固定)	-	_	_	_	_

++:強く反応 +:反応 生:弱く反応 -:反応しない

この結果から、本発明の組み換えウィルスである f N Z 7 9 2 9 - R 1 および f N Z 2 9 2 9 X M 1 が感染した細胞は、抗S 6 、S 6 感染、抗TTM-1に反応する。また、 f N Z 7 9 2 9 - R 1 は未固定の完成細胞においても抗S 6 、S 6 感染、抗TTMG-1 と反におった。このことは f N Z 2 9 2 9 X M 1 はTTMG-1 ポリペプチドを感染細胞中で発現しているはかりではなく、感染細胞表面にTTM-1 ポリペプチドを呈示させていることを示している。

#### 実施例5

組み換えFPV接種鶏の抗体誘導能

f N Z 7 9 2 9 - R 1 および f N Z 2 9 2 9 X M 1 を

CEFで37℃,48時間培養後、二回凍結融解を繰り 返し、細胞浮遊液を回収し、ウイルスタイターが106 pfu/mlとなるように調製したのち生後7日のSP F鶏(Line M, 日本生物科学研究所)の右翼膜に穿刺 用針で10μ1接種した。接種後全鶏発痘を観察し、接 種から2週後に血清を採取した。採取した血清の抗体価 はELISA法で測定した。精製したTTM-1ポリペ プチドを1μg/wellとなるようにバイカーボネートバ ッファーに溶解し、96 wellマイクロタイタープレート に吸着させた後、スキムミルクでブロッキングを行って その後の非特異的吸着を防いだ。次に各ウェルに被検血 清の希釈液をのせたのちホースラディッシュパーオキシ ダーゼ結合抗鶏イムノグロプリン抗体(ウサギ抗体)を 二次抗体としてのせた。充分洗浄したのち、基質として 2, 2′-アジノジエチル-ベンズチアゾリンスルフォ ネートを加え、イムノリーダーで405 nmの波長光に 対する吸光度で抗体の相対希釈倍率を測定した。なお、 対照一次抗体には、抗TTM-1ポリペプチド鶏血清を 用いた。結果は表2に示す。

表 2 「NZ2929XN1接租鶏のTTM-1ポリペプチドに対する抗体価

接種ウィルス	抗TTM-1 ポリペプチド抗休価(希釈倍率)*	
fNZ2929XM1 .	256	
fNZ7929-R1	32	
NP	1	
_	1	
抗TTM-I ポリベプチド	256	

\* SPF 鶏血清を1 としたときの希釈倍率

‡‡ 非接種

この結果から、本発明の組み換えウイルスである、fNZ2929XM1もfNZ2929-R1も共に抗TTM-1ポリペプチド抗体を誘導でき、鶏痘とマイコプラズマ・ガリセプティカム感染症に対して効果的に感染を防御するワクチンとして使用することができることが判った。

#### 実施例6

T M - 6 7 を有する組み換えアビポックスウイルス f N Z 7 9 2 9 - 6 7 の取得

(1) TM-67遺伝子をプローブにしたマイコプラズマ・ガリセプティカムのゲノミックサザンハイブリダイゼーション

参考例(1) で取得したマイコプラズマ・ガリセプティカム D N A 1 μgを X b a I で消化し、0.6%低融点アガロースゲル電気泳動に供した。泳動後ゲルをアルカリ変性液(0.5 M N a O H、1.5 M N a C 1)に10分間浸しD N A を変性させ、中和液(3 M 酢酸ナ

トリウムpH5. 5)に10分間浸して中和の後6倍 SSC液(0.7M NaCl、0.07Mクエン酸ナ トリウム、pH7. 5) 中でナイロンメンプレンに転写 した。風乾の後 8 . 0 ℃で 2 時間焼き付け、 4 倍 S E T (0.6M NaCl, 0.08M Tris-HCl, 4 m M E D T A 、 p H 7 . 8 ) - 1 0 倍 Denhard t - 0. 1% SDS - 0. 1% Na4 P2 O1 - 5 0 μg/ml変性サケ精子DNAと p U M - 1 (特開平 2 - 1 1 1 7 9 5 号参照)を常法に 従い標識したものを加えて、68℃14時間ハイブリダ イゼーションをした。ナイロンメンプレンとX線フィル ムを重ね、オートラジオグラフィーで確認したところ、 参考例 1(2)で確認された断片とは異なる約 3 4 k b p の断片にハイブリダイズしていることを確認した。 X b a I 消化約3. 4 k p b 断片の p U C - 1 9 へのクローニング及び配列分析

参考例 1 (1) で取得したマイコプラズマ・ガリセプティカム D N A 4 μg を制限酵素 X b a I で消化後、
0.6%低融点アガロースゲル電気泳動後、上記実施例
6 (1) で確認した約 3.4 k b p の断片を回収した。この断片を、 X b a I 消化によって開裂した p U C − 1 9
とリガーゼによって連結し、コンピテントな大腸菌
T G 1 株を形質転換し、5 − ブロモー 4 − クロロー 3 −
インドリルーβ − D − ガラクトピラノシド
イソプロピルチオーβ − D − ガラクトピラノシド

0.03mM、40μg/m1アンピシリンを含むLB 寒天培地で37℃、15時間培養した。この培地上に生育した形質転換大腸菌のうち白コロニーを40μg/m1 アンピシリンを含むLB液体培地で37℃、15時間培養し、ビルンボイムとドーリーの方法でプラスミドを摘出し、XbaIで消化後0.8%低融点アガロース電気泳動によって、元のMGのXbaI断片と同じ長さならむ組み換えプラスミドを検出し、pUM67と名付けた。

PUM67内に挿入された約3.4kbpの断片をSangerらのDideoxy法によって解析した。この断片中に存在するオープンリーディングフレーム(ORF)の制限酵素地図を第8図に示し、このORFの塩基配列及びアミノ酸酸配列を配列番号27に示す。このORFから推定されるポリペプチドをTM-67と命名した。

(3) TM-67のORFのTGAが翻訳終結コドンとして読まれないように改変(TGA→TGG)した遺伝子を含むプラスミドpTM67の作製(第8図および第9図(A))

TM-67のORFの下流部分にTGAコドンが集中しているので、全てのTGAコドンを含むEcoRI、PstI断片約1300bpをpUM67から回収し、EcoRIとPstIで開裂させたpUC19に連結し、PUCT1(4.0kbp)を取得した。次に、PUCT1を鋳型とし、TGAをTGGにポリメラーゼチェー

ンリアクション法(PCR法: Science, <u>230</u>, 1350~1354(1985))にて変換させるため に配列番号28~33に示すPCR法用プライマーDN Aを合成した。

PCR法に使用した配列番号28~33に相当するプライマー1~6は以下の通りである。

- 28 7517--1 5'-GTTTTCCCAGTCACGAC-3' (M13 primer)
- 2 9 J777-2 3'-AACCAACCACCGCGATCGCTAGTCT-5'

Nhe I

8 0 J517--3 5'-TGATTGGGCGCTAGCGATCA-3'

Nhe I

31 J517--4 3'-TCCCAACCTTGTTCGAAATACAA-5'

 $\operatorname{Hind} \mathbf{M}$ 

3 2 7517-5 5'-TGAAACAAGCTTTATGTTT-3'

Hind II

33 J777-6 3'-CAGTATCGACAAAGGAC -5' (M13 RV primer)

PCR法の常法に従い、プライマー1とプライマー2を用いて600bpの断片、プライマー3とプライマー4を用いて360bp、プライマー5とプライマー6を用いて340bpの断片を増幅後回収した。さらに、600bpの断片をEcoRIとNheIで消化、360bpの断片をNheIとHindIIIで消化、340bpの断片をHindIIIとPstIで消化、それぞれ

2. 0%低融点アガロースゲル電気泳動に供しアガロー スから回収した。各断片をクローニングするため、pU C 1 9 及び p U C 1 8 を D r a I で 開裂させた後、 x h o I リンカーを挿入したプラスミドp U C 1 9 X、p U C 1 8 X も取得した。各制限酵素で処理回収した 6 0 0 bpの断片及び360bpの断片と、pUC19XをE coRIとHindIII で開裂させて得られた断片とを リガーゼにより連結し、得られたプラスミドを抽出しこ れをpUC19XL(約3.6kbp)と命名した。H indIII とPst I で消化した340 b p 断片は、p UC18をHindIIIとPst I で開裂させて得られ た断片とリガーゼにより連結し得られたプラスミドを抽 出し、これをpUC18R(約3kbp)と命名した。 p U C 1 9 X L を H i n d I I I と X h o I で消化した約 2. 5 k b p の断片と、p U C 1 8 R を H i n d III と SpeIで消化した180bpの断片とpUC18Xを、 XbalとXholで消化した1.1kbpの断片を、 それぞれアガロースゲル電気泳動に供した後回収し、こ れらをリガーゼで連結し、得られたプラスミドを抽出し、 これをpTM67(約3.7kbp)を取得した。

(4) p N Z 7 9 2 9 - 6 7 の構築(第 9 図 (B))

実施例 1 (1) で得られた p U T T M 1 P を S p e I と K p n I で消化後アガロースゲル電気泳動に供し、
3. 9 k b p の断片を回収した。同様に p T M 6 7 も S p e I と K p n I で消化後アガロース電気泳動に供し、

0.9kbpの断片を回収、これを前記3.9kbp断片とリガーゼにより連結し、得られたプラスミド、pUTM67(4.8kbp)を回収した。さらにこのpUTM67をKpnI消化後、HindIIIで部分消化し、アガロースゲル電気泳動に供し、2.1kbpの断片を回収し、この断片をpNZ1729R(参考例2参照)のHindIIIとKpnIで開裂させて得られた9.0kbpの断片とリガーゼで連結し、プラスミドpNZ7929-67(11.1kbp)を取得した。

(5) 組み換えアビポックスウィルス

f N Z 7 9 2 9 - 6 7 の作製と純化

上記(4) で得たpNZ7929-67を用い実施例1
(3) と同様の操作を繰り返し、fNZ7929-67を 取得した。

#### 実施例7

T M - 6 6 を有する組み換えアビポックスウイルス f N Z 7 9 2 9 - 6 6 の取得

(1) TM-66遺伝子をプローブにしたマイコプラズマ・ガリセプティカムのゲノミックサザンハイブリダイゼーション

参考例 1 (1) で取得したマイコプラズマ・ガリセプティカム D N A 1 μgを X b a I で消化し、 0 . 6 %低融点アガロースゲル電気泳動に供した。泳動後ゲルをアルカリ変性液( 0 . 5 M N a O H 、 1 . 5 M N a C 1 )に 1 0 分間浸し D N A を変性させ、中和液( 3 M 酢酸ナ

トリウム p H 5 . 5 )に 1 0 分間浸して中和の後 6 倍 S S C 液 ( 0 . 7 M N a C 1 、 0 . 0 7 M クエン酸ナトリウム、 p H 7 . 5 )中でナイロンメンブレンに転写した。 風乾の後 8 . 0 ℃で 2 時間焼き付け、 4 倍 S E T ( 0 . 6 M N a C 1 、 0 . 0 8 M Tris − H C 1 、 4 m M E D T A、 p H 7 . 8 ) − 1 0 倍 D e n h a r d t − 0 . 1 % S D S − 0 . 1 % Na 4 P 2 O 7 − 5 0 µ g / m 1 変性サケ精子 D N A と p U M − 1 (特開平 2 − 1 1 1 7 9 5 号参照)を常法に従い標識したものを加えて、 6 8 ℃ 1 4 時間ハイブリダイゼーションをした。ナイロンメンブレンと X 線 フィルムを重ね、 オートラジオグラフィーで確認したところ、 約 6 . 3 k b p の断片にハイブリダイズしていることを確認した。

(2) X b a I 消化約 6. 3 k b p 断片の p U C - 1 9
へのクローニング及び配列分析

参考例 1 (1) で取得したマイコプラズマ・ガリセプティカム D N A 4 μg を制限酵素 X b a l で消化後、0.6%低融点アガロースゲル電気泳動後、上記実施例7(1) で確認した約 6.3 k b p の断片を回収した。この断片を、 X b a l 消化によって開裂したp U C − 1 9 とりガーゼによって連結し、コンピテントな大腸菌TG1株を形質転換し、5 − ブロモー4 − クロロー3 − インドリルーβ − D − ガラクトピラノシド 0.0 3%、イソプロピルチオーβ − D − ガラクトピラノシド 0.0 3

m M、40μg/mlアンピシリンを含むLB寒天培地で37℃、15時間培養した。この培地上に生育した白コロニーをナイロンメンブレンに転写し、上記(1)と同様の方法でハイブリダイゼーションを行ない、オートラジオグラフィーで確認したところ、クローニングされていることが判明し、このプラスミドをpUM66(約9kbp)と名付けた。

pUM 6 6内に挿入された約 6.3 k b p の断片をSangerらのDideoxy法によって解析した。この断片に存在するORFの制限酵素地図を第 1 0 図に示し、このORFの塩基配列およびアミノ酸配列を配列番号 1 6 に示す。

このORFから推定されるポリペプチドをTM-66 と名付けた。

 (3) TM-66をコードするORFのTGAが翻訳終 止コドンとして読まれないように改変 (TGA→TGG) したpTM66の作製 (第10図および第11図 (A)~(C))

TM-660ORFのTGAコドンをTGGコドンに 改変するにあたって、TM-67と同様ポリメラーゼチェーンリアクション法(PCR法: Science、2 30、1350 1354(1985))を用いて変換 した。変換用に合成したPCR法用PNAプライマーを 配列番号34~43に示す。

PCR法を使用した配列番号34~43に相当するプ

ライマー1~10は以下の通りである。

プライマーー1 5'-CAGGAAACAGCTATGAC-3'(M13 RV primer)

プライマー-2 3'-GTTCTTCCTGGCAAACTTTA-5'

Ava II

プライマー-3 5' -AAGAAGGACCGTTTGGAATG-3'

Ava II

プライマー-4 5'-GTTTTCCCAGTCACGAC-3' (M13 primer)

プライマー5 3' -CAAAGTACCTAAATATCGAATTCACCT-5'

Afl II

プライマーー6 5' -ATAGCTTAAGTGGAACAACACG-3'

Afl II

プライマー-7 3'-GGAACCAGATCTTGTTTCCC-5'

Xba I

プライマー-8 5'-GGTCTAGAACAAAGGGATTGGACA-3'

Xba I

プライマー9 3' -CTACCTACCATGGTGATGAT-5'

Kpn I

プライマー10 5'-GATGGTACCACTACTATTCATGGACA-3'

Kpn I

p U M 6 6 を B g 1 II と S p e I で消化し、約1. 2 k b p の断片を 0. 5 %低融点アガロースから回収し、B a m H I と X b a I で開裂させた p U C 1 9 にリガー

ゼによって連結し、PUCT2(3.9kbp)を取得した。次にPUCT2を鋳型とし、プライマー1とプライマー2を用いPCR法の常法に従い約620bpの断片、プライマー3とプライマー4を用い約550bpの断片を増幅後、回収した。さらに、約620bpの断片をHindllとAvallで消化、550bpの断片をAvallとBamHIで消化し、これら断片とHindllとBamHIで開裂させたPUC19とそれぞれリガーゼで連結し得られたプラスミドを抽出し、PUC19-1(3.9kbp)と命名した。

ガーゼにより連結し、TM-66のORFの5′側2ヶ所のTGAコドンが、TGGに変更された断片を含むプラスミドpUC19Lを取得した。

TM66のORFの3′側2ケ所のTGAコドン をTGGに偏向するため、まずpUM66をEcoRI とR v u IIで消化し約1720bpの断片を0.6%低 融点アガローズゲールから回収し、pUC19をEco RIとHincIIで開裂させたpUC19と連結させ、 プラスミドpUCT3(約4、4Kbp)を取得した。 PUcT3を鋳型にプライマー4とプライマー7を用い、 PCR法の常法に従い約820bpの断片を、また、プ ライマー8とプライマー1を用い約900bpの断片を PCR法の常法に従いそれぞれ増幅後回収した。この 8 20bpの断片を、EcoRIとXbalで消化し、こ の消化物にXbalをHindIII で消化した上記約9 0 0 b p の断片とH i n d III とE c o R I で開裂した p U C 1 9 とをリガーゼで連結させてプラスミドp U C T 4 (約4. 4 k b p) を取得した。次にp U C T - 4 を鋳型として、プライマー4とプライマー9を用いPC R法の常法に従い約880bpの断片を、pUCT3を 鋳型としてプライマー1とプライマー10をPCR法の 常法に従い約850bpの断片を増幅後それぞれ回収し た。この880bpの断片をEcoRIとKpnIで消 化し、HindIII とKpn I で消化した上記 8 5 0 b pの断片と、EcoRIとHindIII で開裂させたp

UC19とリガーゼによって連結させ、プラスミド pUC19Rを取得した。

TM66のORFのTGAコドンがすべてTGGに変更になったプラスミドを得るため、pUM66をM1uIとPvuIIで消化後、約4.8kbpの断片を0.6%低融点アガロースゲルから回収し、この断片をpUC19RをM1uIとPstIで消化した約1.0kbpの断片とリガーゼによって連結させ得られてプラスミドを回収した。さらに、このプラスミドを EcoT22IとNheIで消化した約5.2kbpの断片とpUC19LをEcoT22IとNheIで消化して得た約640bpの断片とをリガーゼにより連結し、TM-66のORF中のTGAコドンが、すべてTGGに変換されたORF全長を含むプラスミドを取得しこれをpTM66(約5.8kbp)と命名した。

(4) p N Z 7 9 2 9 - 6 6 の作製 (第 1 2 図)

PTM66をPstIで消化後、SspIで部分消化し、約2.4kbpの断片を回収し、参考例の合成プロモーターのHindlII、HinclI消化断片と、HindlIIとPstIで開裂させたpUC18の三断片をリガーゼによって連結し、pUTM66P(約5.2kbp)を取得した。次にpUTM66PをHindlIIとBamHIで開裂させたりいて低融点アガロースゲルより回収した断片(約2.5kbp)をHindlIIとBamHIで開裂させた

p N Z 1 7 2 9 R とリガーゼによって連結し、目的のプラスミドp N Z 7 9 2 9 - 6 6 (約11. 5 k b p) を取得した。

(5) f N Z 7 9 2 9 - 6 6 の作製と純化

上記(4) で得たpNZ7926-66を用い実施例1 (3) と同様に操作を繰り返し、fNZ7929-66を 取得した。

### 実施例8

表 3 組み換えウイルス感染CEFの各種抗血清に対する反応性

一次抗体

感染ウイルス	抗S6	感染S6	SPF
f N Z 7 9 2 9 - 6 7	+++	+++	_
f N Z 7 9 2 9 - 6 6	+++	+++	-
f N Z 2 9 2 9 X M 1	++	++	-
NP	-	-	-

+++ :全面に強く反応 ++ :強く反応 + : 反応 - 反応しない

この結果から、本発明の組み換えウイルスである f N Z 7 9 2 9 - 6 6 、 f N Z 7 9 2 9 - 6 6 、 及び f N Z 2 9 2 9 X M 1 が感染した細胞のみに反応する抗 S 6 、 S 6 感染と反応することが判った。 実施例 9

組み換えFPV接種鶏の誘導抗体の生育阻止活性

f N Z 7 9 2 9 - 6 7 及び f N Z 7 9 2 9 - 6 6 をそれぞれ C E F で 3 7 ℃, 4 8 時間培養後、二回凍結融解を繰り返し、細胞浮遊液を回収し、ウイルスタイターが 1 0 6 p f u / m 1 となるように調製したのち生後 7 日の S P F 鶏 (Line M, 日本生物科学研究所)の右翼膜

に穿刺用針で10 μ 1 接種した。接種後全鶏発痘を観察し、接種から2 週後に血清を採取した。

一方、マイコプラズマ・ガリセプティカムS6株を PPLO液体培地(変法Chanockの培地)に10 % 植菌し37℃で3日間培養したあと、0.45μmの メンプレンフィルターを通して凝集菌体を取り除いたろ 液を、菌体数が10°CFU/mlになるようにPPLO 液体培地で希釈し、活性測定用菌液とした。

この菌液を減菌したポリプロピレン製のチューブに 4 00μ1分注し、標準鶏血清、TMG-1免疫血清(特開平 2 - 1 1 1 7 9 5 号)、各種血清をそれぞれ 1 0 0 μ1加えて、 3 7℃で 2~5日間培養することにより生 育阻止試験を行なった。

培養 0、1、2、3、4日目に各マイコプラズマ・ガリセプティカム(以下MGと称す)生育阻止試験培養液から各 1 0 μ 1 を採取し、PPLO寒天培地に広げ37℃で7日間培養し、出現したコロニー数で対応する培養液中の菌数を演えきした。その3日目の菌数測定の結果を表 4 に示す。

表 4

試料	3日目の菌数
SPF鶏血清 抗TTMG-1 鶏血清 fNZ2929XMI接種鶏血清 fNZ7929-67接種鶏血清 fNZ7929-66接種鶏血清	1. 3×10 <sup>8</sup> 1. 8×10 <sup>5</sup> 4. 5×10 <sup>5</sup> 2. 8×10 <sup>4</sup> 3. 2×10 <sup>4</sup>

添加した試料がSPF鶏血清または馬血清を加えた培地の培養液では、MGの増殖速度に差はなく、培養3日目で菌数は飽和に達した。fNZ7929-67、fNZ7929-66接種血清を添加した培養液ではfNZ2929XM1はもちろん抗TTMG-1鶏を免疫した場合以上に効果的にMGの増殖を抑制している。ことから、TM67ポリペプチド、TM66ポリペプチドは、TTMG-1以上にMGの生育を抑制できる抗体を誘導できる抗原であることを示している。実施例10

マイコプラズマ・ガリセプティカムが発現しているポ リペプチドDNATM-16の取得

(1) マイコプラズマ・ガリセプティカム・ゲノムD

### NAの調製

マイコプラズマ・ガリセプティカムS 6 株を100mlのPPLOプロス基礎培地に20%馬血清、5%酵母エキス、1%グルコース、およびpH指示薬とで、37℃3~5日培養した。マイコプラズマ・ガリを微量加えてがり、特別でで、5日培養を200円が下がら、20分間に従って培養を200円があるなが、10分間を20分間の100円で、集菌した。中で100円で、20分間の100円で、100円で、20分間の100円で、20分間の100円で、20分間の100円で、20分間の100円で、20分間の100円で、20分間の100円で、20分間の100円で、20分間の100円で、20分間の100円で、20分間の100円で、20分間の100円で、37℃30分間インキュベートし容面した。

溶菌液を等容量のフェノールで3回抽出しさらに、エチルエーテルで3回抽出を行なった後エタノール沈殿し、マイコプラズマ・ガリセプティカム・ゲノムDNA200μgを得た。

(2) M-16DNAをプローブにしたマイコプラズ マ・ガリセプティカムのゲノミックサザンハイブリダ イゼーション

上記(1)で取得したマイコプラズマ・ガリセプティカム D N A 1 μgを X b a I で消化し、0.6%低融点アガロースゲル電気泳動に供した。泳動後ゲルをアルカリ変性液(0.5 M N a O H、1.5 M N a C 1)

に10分間浸しDNAを変性させ、中和液(3M酢酸ナ トリウム p H 5 . 5 ) に 1 0 分間浸して中和の後 6 倍 S SC液(0.7M NaCl、0.07Mクエン酸ナト リウム、p H 7. 5) 中でナイロンメンブレンに転写し た。風乾の後80℃で2時間焼き付け、4倍SET (0.6M NaC1, 0.08M Tris-HC1, 4 m M E D T A 、 p H 7 . 8 ) - 1 0 倍 Denhardt -0.1% SDS -0.1%Na4 P2 O7 - 5 0 μg/ml変性サケ精子DNAと p U M - 1 6 (このプラスミド内に M - 1 6 遺伝子が含 まれている;特開平2-111795号参照)を常法に 従い標識したものを加えて、68℃14時間ハイブリダ イゼーションをした。ナイロンメンプレンと X 線フィル ムを重ね、オートラジオグラフィーで確認したところ、 約5.5kbpの断片にハイブリダイズしていることを 確認した。

(3) X b a 1 消化約 5. 5 k p b 断片の p U C - 19 へのクローニング及びコロニーハイブリダイゼーション

上記(1)で取得したマイコプラズマ・ガリセプティカムDNA4μgを制限酵素XbaIで消化後、0.6%低融点アガロースゲル電気泳動後、約5.5kpbの断片を回収した。この断片を、XbaI消化によって開裂したpUC-19とリガーゼによって連結し、コンピテントな大腸菌TG1株を形質転換し、5-プロモ-4

-クロロー3ーインドリルーβーDーガラクトピラノシド 0.0 3 %、イソプロピルチオーβーDーガラクトピラクトピラノシド 0.0 3 m M、4 0 μg/m1アンピシリンを含むLB寒天培地で37℃、15時間培養した。この培地上に生育した白コロニーをナイロンメンブレンに転写し、上記(2)と同様の方法でハイブリダイゼーションを行ない、オートラジオグラフィーで確認したところ、クローニングされていることが判明し、このプラスミドをp U M 1 6 と名付けた。

(4) PUM-16インサートDNAの配列分析 上記(3)で作製したPUM-16内に挿入された約 5.5kbpの断片の配列をSangerらの Dideoxy法(Proc. Natl. Acad. Sci. USA.、74、5463(1977)によって解析した。

この断片の制限酵素切断点地図を第13図に示す。また、この断片中に存在するオープンリーディングフレームの制限酵素切断点地図を第14図に示し、このORFの塩基配列及びそれから推定されるアミノ酸配列を配列番号15に示す。このORFから推定されるポリペプチドをTM-16ポリペプチドと命名した。

尚、以下にこの発明に使用する配列を配列リステングとして記述するが、原則としてプライマーに使用した配列は3′側から表記した。ただし、明細書本文中で5′側から表記したプライマーは、そのまま5′側より表記

している。

配列リステング

- (1) 一般情報
  - (i) 出願人: 米国

中斉大塩入青高佐大船野藤川野谷山橋伯澤戸克修節芳好茂清早郁洋彦一美人木郎乃

米国以外の指定国 日本ゼオン株式会社 塩野義製薬株式会社

(ii)発明の名称:新規なポリペプチド、同ポリペプ チドをコードするDNA、同DNAを含む組み換えベク ター、同組み換えベクターを利用した組み換えウイルス、 およびその利用

(iii)配列の数: 43

- (2) 配列番号1についての情報
  - (i)配列の特性

		(A	)買	亡列	の <u>‡</u>	₹ <b>टॅ</b>	: 2	2369	3								•
		(B	)画	己列	の雪	ā	: 7	アミ	ノ	酸							
		(C	)銷	りの	数		: -	二本	鎖								
٠		(D)	) k	, H°	ロシ	۶ <u> </u>	. 11	直鎖	412								
		(ν.	, ,	. 41	ر ب	_	. 1	旦爽	1八								•
		(E)	酒(	列	の種	1類	: I	N C	Α								
•		(x:	i ) 酢	已列	のま	表示	: 酉	己列	番 -	号	1						
GTC	TGGG	GTT	GCTT	TGAI	CA G	CGAA	AATA	A AC	CCGA	STTTA	TTA	CTTA	CTG	AACT	TTATA	т	60
ATI	CTTT	AGA	TAAT	AATA	GA C	GTGC	TGAA	C GI	`AAG1	TATT	. GGC	TTAA	CTT	TAAC	TGAAA	Α	120
GΛΛ	۸۸۸۸	CAT	V.LLL	<b>MAGT</b>	т с	TTAG	TTTA	AT TA	GGT/	TTCT	770	GTT	CTA	ATG	TTA		176
														Met	Leu		
GCA	GCT	GCT	' VCT	TGT	· vct	TCA	GCA	GCT	, VCV	CCA	۸۲۳		۸۸۲	י רריז	GAA		224
															Glu		224
•		5					10		• ••••		1.11	15			, 014		
CCA	AAA	CCA	ACT	CCA	AAC	CCT	GAA	CCA	AAA	CCA	GAT	CCA	ATG	CCA	AAC		272
Pro	Lys	Pro	Thr	Pro	Asn	Pro	Glu	Pro	Lys	Pro	Asp	Pro	Met	Pro	Asn		
	20					25					30						
										AAC							320
	Pro	Ser	Gly	Gly	Asn	Met	Asn	Gly	Gly	Asn	Thr	Asn	Pro	Ser	Asp		
35					40					45					50		
										GAA							368
ыу	Gin	Gly	Met		Asn	۸la	Λla	Ala		Glu	Leu	Λla	Λsp	۸la	Lys		
C C-TT	CCT	- Terro	A 00T	55	<b>777</b> 00				60					65			
										ACT							416
Ма	Ма	Leu	70	1111	Leu	116	ASII		Glu	Thr	Λla	Asn		Ala	Ser		
rat.	GAA.	CAC		CCT	A A C	ATCC		75 46T		<b>~~</b>	•••		80				
										TTA							46⁄1
LYI	UIU		Lyı	AIA	LyS	110		26L	Glu	Leu	Thr		Ala	Tyr	Glu		
1('A	ርረጥ	85	CCA	بلملت	TYC A	COT	90	٨٥٣		004		95		<b>.</b>			
										GCA							512
		D 3 2	VIG	Aql	SUL		LYS	ınr	GIA	Ala		Leu	Asn	Glu	Val		
	100					105					110						

AAT	GA(	G GC/	\ AAA	ACT	` ACA	TTA	GAT	GCT	GCT	` ATI	C AAA	AA/	GCT	r gct	` ACT	. 560
Asn	Glu	ı Ala	Lys	Thr	Thr	Leu	Asp	Ala	Ala	He	: Lys	Lys	Ala	a Ala	Ser	
115	I				120					125	5				130	
GCT	AAC	AAT	GAT	TTT	ÇAT	GCA	CAG	CAC	GCG	TCA	CTA	GTC	GA/	GCA	TAT	608
Ala	Lys	Asn	Asp	Phe	Asp	Ala	Gln	His	Gly	Ser	Leu	Val	Glu	ı Ala	Tyr	÷
				135					140					145		
AAC	AAT	CTA	AAA	GAA	ACG	TTA	<b>1,4,4</b>	GAA	GAA	AAA	ACT	AAT	TTA	GAT	TCT	656
Asn	Asn	Leu	Lys	Glu	Thr	Leu	Lys	Glu	Glu	Lys	Thr	Asn	Leu	. Asp	Ser	
			150					155					160	1		
CTT	GCA	AAC	GAA	AAT	TAT	GCA	GĊA	ATC	AGA	ACT	AAT	CTT	AAT	` AGT	TTA	704
Leu	Ala	Asn	Glu	Asn	Tyr	Ala	Ala	He	Arg	Thr	Asn	Leu	Asn	Ser	Leu	
		165					170					175				
TAT	GAA	AAA	CCC	AAT	ACT	ATT	GTT	ACA	GCT	ACT	TTA	GAC	CCT	GCT	ACT	<b>7</b> 52
Туг	Glu	Lys	Ala	Asn	Thr	He	Val	Thr	Ala	Thr	Leu	Asp	Pro	Ala	Thr	
	180					185					190					
GGA	AAT	ATT	CCT	GAA	GTT	ATG	AGT	GTA	ACA	CAA	GCT	AAT	CAA	GAT	ATT	800
Gly	Asn	He	Рго	GIu	Val	Met	Ser	Val	Thr	Gln	Ala	Asn	Gln	Asp	lle	
195					200					205					210	
ACT	AAT	GCA	ACT	TCA	AGA	CTA	ATA	CCT	TGA	AAA	CAA	AAT	GCT	GAT	AAT	848
Thr	Asn	Ala	Thr	Ser	۸rg	Leu	He	Ala	Trp	Lys	Gln	Asn	Ala	Asp	Asn	
				215					220					225		
TTA	GCT	AAC	AGT	TTT	ATC	AAA	CAG	TCT	TTA	GTT	AAA	AAT	AAT	TTG	ACT	896
Leu	Ala	Asn	Ser	Phe	He	Lys	Gln	Ser	Leu	Val	Lys	Asn	Asn	Leu	Thr	
			230	•				235			•		240			
AGA	GTT	GAT	GTA	GCA	AAT	ΛAT	CAG	GAG	CAA	CCA	GCA	AAT	TAC	AGT	TTT	944
Arg	Val	Asp	Val	Ala	Asn	Asn	GIn	Glu	Gln	Pro	Ala	Asn	Туг	Ser	Phe	
		245					250					<b>2</b> 55				
GTT	GGT	TTT	AGT	GTT	AAT	GTT	GAT	ACT	CCT	AAC	TGA	AAT	TTT	GCG	CAA	992
Val	Gly	Phe	Ser	Val	Asn	Val .	Asp	Thr	Pro	Asn	Trp	Asn	Phe	Ala	Gln	
	260					265					270					

AGA	AA/	GT	TGG	GCC	CTCI	` GAA	ΛΛ1	ר אכז	r cci	TT/	GC/	ACT	r ac	A CC	1 GCT	1040
Λrg	Lys	: Val	Trp	Λla	Ser	Glu	\ Asr	Thr	Pro	Leu	Ala	Th:	· Thi	r Pro	o Ala	
275	ı				<b>28</b> 0	)				285	5				290	
GAA	GAT	GCA	ACA	CAA	CAA	GCT	GCA	TCC	TTA	ACA	GAT	GT1	TCA	A TG/	A ATC	1088
Glu	Asp	Λla	Thr	Gln	Gln	Ala	Ala	Ser	Leu	Thr	Asp	Val	Ser	Tr	lle	•
				295	•				300	)				305	5	
TAT	AGT	TTA	AAT	CCT	GCT	GAA	GCT	` AAA	TAC	ACA	TTA	AGC	TT	CG1	TAC	1136
Туг	Ser	Leu	Λsn	Gly	Ala	Glu	Ala	Lys	Tyr	Thr	Leu	Ser	Phe	Arg	у Туг	
			310					315					<b>32</b> 0	)		
TTT	GGA	CCT	GAA	AAA	ACA	GCT	TAC	TTA	TAT	TTC	CCT	TAT	AAA	TTA	GTT	1184
Phe	Gly	Ala	Glu	Lys	Thr	Ala	Tyr	Leu	Tyr	Phe	Pro	Tyr	Lys	Leu	Val	
		325					330	I				<b>33</b> 5				
AAA	ACT	AGT	GAT	AAT	CTT	GCT	TTA	CAA	TAT	AAG	TTA	AAT	GGT	GGT	GAT	1232
Lys	Thr	Ser	Asp	Asn	Val	Gly	Leu	Gln	Tyr	Lys	Leu	Asn	Gly	Gly	Asp	
	340					345					<b>35</b> 0					
ACT	AAA	CAA	ATT	AAC	TTT	GTA	CAA	ACT	CCA	GCT	TCT	GGT	TCA	AGT	GAT	1280
Thr	Lys	Gln	He	Asn	Phe	Val	Gln	Thr	Pro	Ala	Ser	Gly	Ser	Ser	Asp	
<b>35</b> 5					<b>36</b> 0					365					370	
GTT	GCT	GCT	AAT	GAA	GAA	GAA	ACT	ATG	GCT	AGT	CCT	GCT	GAA	ATG	CAG	1328
Val	Ala	Ala	Asn	Glu	Glu	Glu	Thr	Met	Ala	Ser	Pro	Ala	Glu	Met	Gin	
				375				,	<b>3</b> 80					385		
TCA	GCA	CCA	ACT	CTT	Asp	Asp	!le	Lys	He	Ala	Lys	Val	Ala	Leu	Ser	1376
Ser	Ala	Рго	Thr	Val	GAC	GAT	ATT	AAG	ATT	GCT	AAA	CTC	GCT	TTA	TCT	
			<b>39</b> 0					395					400			
AAT	CTA	AAA	TTC	AAT	TCA	AAC	ACA	ATT	GAA	TTT	AGT	GTC	CCT	ACA	GGT	1424
Asn	Leu	Lys	Phe	Asn	Ser	Asn	Thr	lle	Glu	Phe	Ser	Val	Pro	Thr	Gly	
		405					410					415				
AAA (	GCA	GCT	CCT	ATG	ATT	GGA	AAT	ATG	TAT	TTA	ACT	TCA	TCT	ААТ	TCG	1472
Lys .	Ala	Ala	Pro i	Met	He	Gly	Asn	Met	Туг	Leu	Thr	Ser	Ser	Λsn	Ser	
	420					425					430					

G/V	\ GT	Γ ΑΛ:	Γ <b>Α</b> ΛΑ	AAC	: AAA	ATT	TAT	GAT	GAT	CTA	TTC	GGG	C AAG	C AGO	TTT	1520
Glu	ı Val	l Ası	ı Lys	Asn	Lys	lle	Tyr	· Asp	Asp	Leu	Phe	Gly	' Ası	n Ser	Phe	
435	•				440	)				445	•				450	
ΓΛΛ	` ^^1	GV\	TAA A	` ΑΛΊ	. CCV	ACC	GCG	GTT	, VCI	CIT	. GVC	CT/	TT	A AAA	GCT	1568
Asn	Asr	Gli	ı Asn	Asn	'Рго	Thr	Ala	Val	Thr	Val	Asp	Leu	Lei	ı Lys	Gly	•
				455	•				460	t				465	;	
TAT	ACT	CTI	GCT	GCT	AGT	TAC	AGT	ATA	TAT	GTT	CGC	CAA	TTC	: AAT	GAT	1616
Tyr	Ser	Leu	Ala	Ala	Ser	Tyr	Ser	He	Tyr	Val	Arg	Gln	Phe	Asn	Asp	
			470					475					480	)		
TTA	AAT	ATT	CAA	AAT	GGC	ACT	GAT	ATG	GCA	AGΛ	TCT	CGA	ACA	GTA	TAC	1664
Leu	Asn	lle	GIn	Asn	Gly	Thr	Asp	Met	Ala	Arg	Ser	Arg	Thr	Val	Tyr	
		485	ı				490	•				495				
TTA	GTT	GGG	TTA	ATT	CCT	ACT	AAT	GCA	AGT	AGA	TCA	ATT	AGG	AAC	CTA	1712
Leu	Val	Gly	Leu	lle	Gly	Ser	Asn	Ala	Ser	Arg	Ser	He	Arg	Asn	Leu	
	500					505					510					
			AGA													1760
	Asn	Val	Arg	Thr	Ser	Pro	Asn	Thr	Val	Ser	Thr	Asn	Arg	Thr	Phe	
515					520					525					<b>53</b> 0	
			GTA													1808
Thr	He	Tyr	Val	Asn	Ala	Pro	Lys	Ser	Gly	Asp	Tyr	Tyr	Leu	Ser	Gly	
				<b>5</b> 35					540					545		
			ΛCA													1856
Ser	Tyr	Leu	Thr	Asn	Gln	Asn	Arg	Asn	He	Lys	Phe	Leu	Asn	Ser	Ser	
			550					555					560			
			ACT													1904
Ser	Asp		Thr	Ser	Ser			Leu	Thr	Leu	Asn	Val	Lys	Ala	Gln	
		565					570					575				
			GAG													1952
Thr	Asn	Trp	Glu	Thr	Leu	Gly .	Asn	Phe	Asp	Thr	Ser	Asn	Asn	Thr	Asn	
	<b>58</b> 0					<b>58</b> 5					590					

ΛTΤ	GTI	ACT	TAA	ΛGT	GGA	TCA	AGC	۸C۸	ЛСЛ	ACA	GGC	CUG	ACT	TTA	ΛΛΤ	·2000
He	Val	Thr	Asn	Ser	Gly	Ser	Ser	Thr	Thr	Thr	Gly	Arg	Thr	Leu	Asn	
595					600					605					610	
TTA	AAA	CAA	GGA	TTA	AAC	AAA	ATT	GTT	ATC	AGT	GGA	GTA	GGT	AAT	CCT	2048
Leu	Lys	Gln	Gly	Leu	Asn	Lys	He	Val	He	Ser	Gly	Val	Gly	Asn	Gly	•
				615					620					625		
TAA	ACT	CCT	TTC	ATA	GCT	AAC	TTA	ACA	TTT	ACT	TTG	ATG	GAT	AAA	ACA	2096
Asn	Thr	Pro	Phe	He	Gly	Asn	Leu	Thr	Phe	Thr	Leu	Met	Asp	Lys	Thr	
			<b>63</b> 0					635	1 .				640			
GCT	AGT	CCT	GTA	GTT	GAT	GAC	ACT	ATT	TTA	GAA	GGA	TCT	ATA	GAA	GCT	2144
Ala	Ser	Pro	Val	Val	Asp	Asp	Thr	He	Leu	Glu	Gly	Ser	He	Glu	Ala	
		645					<b>6</b> 50					655				
GCT '	TCA	AAA	TAA	AAAA	TATT	GT T	TTTT	TAAA	т ст	7777	TCAA	GGA	TCAT	CTT		2196
Gly S	Ser	Lys	***													
(	660															
TCTG	TTA	AA C	GCTA	AGTT	A GT	TAGA	TAAT	AAA	ATAA	AAG	TTAT	TIGI	TT T	ACTO	CATGT	2256
AATA]	rccc	AT G	AAAT	ĊTGA	A TC	AAAC	TTCA	GAT	TTCA	TCT	TTTT	TTTA	TT A	AGGA	AGCAA	2316
ATATO	GAGA	TA C	TAGC	AGCC	T TT	TGTC	TACT	ATA	CTTA	TGA	TCGA	ACTA	GA T	CT		2369

# (2) 配列番号2についての情報

- (i)配列の特性
  - (A) 配列の長さ: 48
  - (B) 配列の型 : 核酸
  - (C) 鎖の数 : 1 本鎖
  - (D) トポロジー: 直鎖状
  - (E) 配列の種類: 他の核酸 合成 DNA
- (xi) 配列の表示: 配列番号 2

- (2) 配列番号3についての情報
- (i)配列の特性
  - (A) 配列の長さ: 48
  - (B) 配列の型 : 核酸
  - (C)鎖の数: 1本鎖
  - (D) トポロジー: 直鎖状
  - (E) 配列の種類: 他の核酸 合成 DNA
- (xi) 配列の表示: 配列番号 3

GATCTTCCAT TTTAGGATCT ATATTATTTT TTCAACGATC CGAGCTCG

48

- (2) 配列番号4についての情報
  - (i)配列の特性
    - (A) 配列の長さ: 55
    - (B) 配列の型 : 核酸
    - (C) 鎖の数 : 1 本鎖
    - (D) トポロジー: 直鎖状
    - (E) 配列の種類:他の核酸 合成DNA
  - (xi) 配列の表示: 配列番号 4

AGCTTTTTTT TTTTGGCATAT AAATAATAAA TACAATAATT AATTA 55

- (2) 配列番号5についての情報
  - (i)配列の特性
    - (A) 配列の長さ: 55
    - (B)配列の型 : 核酸

(C) 鎖の数 : 1 本鎖

(D) トポロジー: 直鎖状

(E) 配列の種類: 他の核酸 合成 DNA

(xi) 配列の表示: 配列番号 5

CGCGTAATTA ATTATTGTAT TTATTATTTA TATGCCAAAA AAAAAAAAA AAAAA 55

- (2) 配列番号 6 についての情報
- (i)配列の特性
  - (A) 配列の長さ: 40
- (B) 配列の型 : 核酸
  - (C) 鎖の数 : 1 本鎖
  - (D) トポロジー: 直鎖状・
  - (E) 配列の種類: 他の核酸 合成 D N A
- (xi) 配列の表示: 配列番号 6

CGCGTAAAAA TTGAAAAACT ATTCTAATTT ATTGCACTCG 40

- (2) 配列番号7についての情報
  - (i)配列の特性
    - (A) 配列の長さ: 40
    - (B) 配列の型 : 核酸
    - (C) 鎖の数 : 1 本鎖
    - (D) トポロジー: 直鎖状
    - (E) 配列の種類: 他の核酸 合成 DNA
  - (xi) 配列の表示: 配列番号 7

# GATCCGAGTG CAATAAATTA GAATAGTTTT TCAATTTTTA

40

- (2) 配列番号8についての情報
  - (i)配列の特性
    - (A) 配列の長さ: 42
    - (B) 配列の型 : 核酸
    - (C)鎖の数: 1本鎖
    - (D) トポロジー: 直鎖状
    - (E) 配列の種類: 他の核酸 合成DNA
- (xi) 配列の表示: 配列番号 8

GATCCCCGGG CGAGCTCGCT AGCGGGCCCG CATGCGGTAC CG 42

- (2) 配列番号9についての情報
- (i)配列の特性
  - (A) 配列の長さ: 42
  - (B) 配列の型 : 核酸
  - (C) 鎖の数 : 1 本鎖
  - (D) トポロジー: 直鎖状
  - (E) 配列の種類: 他の核酸 合成 DNA
- (xi) 配列の表示: 配列番号 9

TCGACGGATC CGCATGCGGG CCCGCTAGCG AGCTCGCCCG GG 42

- (2) 配列番号10についての情報
- (i)配列の特性
  - (A) 配列の長さ: 39

35

(B)配列の型 : 核酸

(C) 鎖の数 : 1 本鎖

(D) トポロジー: 直鎖状

(E) 配列の種類: 他の核酸 合成DNA

(xi) 配列の表示: 配列番号 10

TCGACCCGGT ACATTTTAT AAAAATGTAC CCGGGGATC 39

(2) 配列番号11についての情報

(i)配列の特性

(A) 配列の長さ: 35

· (B) 配列の型 :核酸

(C)鎖の数: 1本鎖

(D) トポロジー: 直鎖状

(E) 配列の種類: 他の核酸 合成 DNA

(xi) 配列の表示: 配列番号 11

GATCCCCGGG TACATTTTTA TAAAAATGTA CCGGG

(2) 配列番号12についての情報

(i)配列の特性

(A) 配列の長さ: 14

(B) 配列の型 : 核酸

(C) 鎖の数 : 1 本鎖

(D) トポロジー: 直鎖状

(E) 配列の種類: 他の核酸 合成 DNA

(xi) 配列の表示: 配列番号 12

·	
ATTTTTATAA AAAT	14
(2) 配列番号13についての情報	
(i)配列の特性	
(A) 配列の長さ: 66	
(B) 配列の型 : アミノ酸	
(C)鎖の数:一本鎖	
(D) トポロジー: 直鎖状	
(E) 配列の種類: DNA	
(xi) 配列の表示: 配列番号 13	
ATC GCG ATC CTA CTT TTA ACA GTA GTG ACC TTA GCC ATC TCT GCA GCC	48
lle Ala Ile Leu Leu Leu Thr Val Val Thr Leu Ala Ile Ser Ala Ala	
5 10 15	
GCC CTT GCA TAT AGT ATG	66
Ala Leu Ala Tyr Ser Met	
20	
(2) 配列番号14についての情報	
(i)配列の特性	
(A) 配列の長さ:1387	
(B) 配列の型 : アミノ酸	
(C) 鎖の数 : 二本鎖	

(D) トポロジー: 直鎖状

(E) 配列の種類: DNA

(xi)配列の表示:配列番号 1 4

AAAAACATCA GATTGTTAAT CTGATATCTT TGCTTAAAAA AACACAAAAT CTTCTAAC	AA . 60
AATCCTAAAT AAATAAGCCG TTAAATTAAC TAAAAAATTA AAAAAATGGT TTTTCTTA	TC 120
AACCAAAATT CTCTAGTAAT AAACGCTTAT TTATTTTTAT TTTTAGTCAT CTTTTAAG	AT 180
ATAMATATAT CITAATATTC T ATG AAT AAG AAA AGA ATC ATC TTA AAG ACT	231
Met Asn Lys Lys Arg lie lie Leu Lys Thr	
5 10	
ATT AGT TTG TTA GGT ACA ACA TCC TTT CTT AGC ATT GGG ATT TCT AGC	279
He Ser Leu Leu Gly Thr Thr Ser Phe Leu Ser He Gly He Ser Ser	
15 20 25	
TOTAL ATTO THOSE ACTION AND ADDRESS OF THE STATE AND ADDRESS OF THE STA	
TGT ATG TCT ATT ACT AAA AAA GAC GCA AAC CCA AAT AAT GGC CAA ACC	375
Cys Met Ser lie Thr Lys Lys Asp Ala Asn Pro Asn Asn Gly Gln Thr	
30 35 40	
CAA TTA CAA GCA GCG CGA ATC CAC TTA ACT CAT CTA ATC	
CAA TTA CAA GCA GCG CGA ATG GAG TTA ACT GAT CTA ATC AAT GCT AAA Gln Leu Gin Ala Ala Arg Met Glu Leu Thr Asp Leu Ile Asn Ala Lys	327
4E ===	
50 55	
GCA AGG ACA TTA GCT TCA CTA CAA GAC TAT GCT AAG ATT GAA GCT AGT	400
Ala Arg Thr Leu Ala Ser Leu Gln Asp Tyr Ala Lys Ile Glu Ala Ser	423
60 65 70	
TTA TCA TCT GCT TAT AGT GAA GCT GAA ACA GTT AAC AAT AAC CTT AAT	471
Leu Ser Ser Ala Tyr Ser Glu Ala Glu Thr Val Asn Asn Asn Leu Asn	
75 80 85 90	
GCA ACA CTA GAA CAA CTA AAA ATG GCT AAA ACT AAT TTA GAA TCA GCC	519
Ala Thr Leu Glu Gln Leu Lys Met Ala Lys Thr Asn Leu Glu Ser Ala	
95 100 . 105	
ATC AAC OLA COM AM ACCURATION	
ATC AAC CAA GCT AAT ACG GAT AAA ACG ACT TTT GAT AAT GAA CAT CCA	567
lle Asn Gln Ala Asn Thr Asp Lys Thr Thr Phe Asp Asn Glu His Pro	
110 115 120	

ΓΛΑ	TTA	GTI	GAA	GC/	TAC	AAA	GCA	CTA	ΑΛΛ	VCC	ACT	TT	GA/	\ CA	A CCT	615
Ası	Leu	Val	Glu	Ala	Туг	Lys	Ala	Leu	Lys	Thr	Thr	Lei	Gli	GL	n Arg	
		125					130	)				135	5			
,																
CCT	ACT	AAC	CTT	· GΛA	CGT	TTA	GCT	TCA	ACT	GCT	TAT	' AAT	CAC	ATI	CCT	663
Ala	Thr	Asn	l.cu	Glu	Gly	Leu	Ala	Ser	Thr	Λla	Tyr	Λsn	Glr	lie	e Arg	•
	140	)				145					150	ı				
AAT	AAT	TTA	GTG	GAT	СТА	TAC	AAT	AAT	GCT	AGT	VCT	TTA	ATA	AC1	` AAA `	711
Λsn	Asn	Leu	Val	Asp	Leu	Туг	Asn	Asn	Ala	Ser	Ser	Leu	He	Thr	Lys	
155					160					165					170	
ACA	CTA	GAT	CCA	CTA	AAT	CCC	GGA	ATG	CTT	TTA	GAT	TCT	AAT	GAG	ATT	759
Thr	Leu	Asp	Pro	Leu	Asn	Gly	Gly	Met	Leu	Leu	Asp	Ser	Asn	Glu	lle	100
				175					180		-					
									100	,				185	•	
ACT	ACA	CTT	АЛТ	CGG	AAT	АТТ	AAT	AAT	ACC	TTA	TYCA	ACT	· A77		` GAA	007
															GAA	807
			190					195		500	JCI	**11	200		GIU	
								100	•				200			
CAA	AAG	ACT	AAT	GCT	GAT	GCA	TTA	TCT	ААТ	ACT	777	ΔΤΤ	ΔΔΔ	A A A	CTC	OFF
					Λsp											855
		205			•		210		,,,,,,,	50.		215	Lys	Lys	Vai	
		•										2.0				
ATT	CAA	AAT	AAT	GAA	CAA	AGT	TTT	GTA	GGG	ACT	ттт	ACA	AAC	CCT	ΔΔΤ	903
					Gln											303
	220					225			0.,	.,	230	1111	ASII	ліа	ASII	
											200					
CTT	CAA	ССТ	TCA	AAC	TAC	AGT	TTT	CTT	CCT	<b>1777</b>	ACT	CCT	САТ	CTA.	ACA	051
					Туг											951
235					240	001		<b>,</b>	,,,, <u>a</u>	245	361	MIA	ASP	Val		
					240					245					250	
CCC	GTC	AAT	ТАТ	ΑΔΑ	TAT	CCA	ΔCΔ	<b>∆C</b> C	ልሮሮ	ىلىك	AMAI	A A T	رحم	~*~	04.	
																999
	va									-754	* * *					
	Val	, 1911		<i>2</i> 55	191	nia .	т Б		260	Val	лаа	ASII	GIY	ASP 265	Giu	

A٨٦	רר ז	A GT	T GA	A GC	A TAC	C AA/	\ GCA	CTA	AAA	A AC	C AC	T TT	A GA	A CA	A CGT	615
Ası	ı Le	u Va	1 G1	u Ala	a Tyr	Lys	s Ala	Leu	ı Lys	s Th	r Th	r Le	u G1	u GI	n Arg	
		12	5				130	)				13	5			
GCT	C ACT	C AA	c ct	T GAA	\ GGT	TT/	GCT	TCA	AC1	GC:	r ta:	r aa'	r ca	G AT	T CGT	663 .
															e Arg	
	140					145					150					
•																
AAT	` AA1	TT	1 GT	G GA1	CTA	TAC	: AAT	AAT	. CCI	` AG1	r agi	TT/	\ ATA	A ACT	AAA 1	711
Asn	Λsr	Le	J Val	l Asp	Leu	Tyr	Asn	Asn	Ala	Ser	· Ser	Lei	ı Ile	e Thi	Lys	
155					160					165					170	
ACA	CTA	GA1	CCA	CTA	ΛAT	GGG	GGA	ATG	CTT	TTA	GAT	TCT	` AAT	GAG	ATT	<b>7</b> 59
Thr	Leu	Asp	Pro	Leu	Asn	Gly	Gly	Met	Leu	Leu	Asp	Ser	Asn	Glu	lle	
				175					180					185		
•																
ACT	ACA	GT	TAA 1	r <b>cc</b> c	AAT	ATT	AAT	AAT	ACG	TTA	TCA	ACT	` ATI	raa 1	GAA	807
															Glu	
			190					195					200			
								•								
CAA	AAG	ACT	' AAT	CCT	GAT	GCA	TTA	TCT	AAT	AGT	TTT	ATT	AAA	AAA	GTG	855
Gln	Lys	Thr	Asn	Ala	Λsp	Λla	Leu	Ser	Asn	Ser	Phe	lle	Lys	Lys	Val	
		205					210					215				
					CAA											903
He	Gln	Asn	Asn	Glu	Gln	Ser	Phe	Val	Gly	Thr	Phe	Thr	Asn	Ala	Asn	
	220					225					<b>23</b> 0					
					TAC											951
Val	GIn	Pro	Ser	Asn	Туг	Ser	Phe	Val	Ala	Phe	Ser	Ala	Asp	Val	Thr	
235					240					245					250	
CCC	GTC	ΑΛΤ	TAT	AAA	TAT	GCA	AGA .	AGG	ACC	GTT	NNN	AAT	GGT	GAT	GAA	999
Pro	Val	Asn	Tyr	Lys	Tyr .	Ala	Arg A	Arg	Thr	Val	Xaa	Asn	Gly	Asp	Glu	
				255					260					265		

CCT TC/	AGT	ΛGA	ΛTT	CTT	GCA	AAC	ACG	ΑΛΤ	AGT	ATC	ΛCA	GAT	GTT	TCT	1047
Pro Sei	· Ser	Arg	He	Leu	Ala	Asn	Thr	Asn	Ser	He	Thr	Asp	Val	Ser	-
		270					<b>27</b> 5					280			
•				•											
Хаа ЛТТ	TAT	AGT	TTA	CCT	GGA	ACA	AAC	ACG	AAG	TAC	СЛЛ	TTT	AGT	TTT	1095
NNN Ile	Tyr	Ser	Leu	Ala	Gly	Thr	Asn	Thr	Lys	Туг	Gln	Phe	Ser	Phe	
	<b>2</b> 85					290					295				
ACC	TAT	CCT	CCA	TYCA	A (~T)	CCT	TAT	<b></b>		<b></b>		<b></b>		-	
AGC AAC															1143
Ser Asn		GIY	Pro	ser		GIY	TYP	Leu	Tyr		Pro	Tyr	Lys	Leu	
300					305					310					
CTT AAA	CCA	COT	CAT	COT		440	~~~	004			<b>5</b> 0.0				
GTT AAA															1191
Val Lys	Ala	Ala	ASP		ASħ	Asn	vai	GIY		Gin	Tyr	Lys	Leu		
315				320					325					330	
AAT CCA	A AT	لللت	C A A	CAA	CTT	CAC	Jeler	CCC	A COTT	<b>7</b> 00.4	A (797)	4 CVTD	<b>604</b>	4.45	
AAT GGA															1239
Asn Gly	7211			GIII	vai	GIU	Pne.		ınr	ser	inr	Ser		Asn	
		•	335					340					345		
44T 4CT	404	~~T	4 A TD		A 0000	010	~	<b>~</b>							
AAT ACT															1287
Asn Thr	Inr		Asn	1,LO	Thr	GIn		Leu	Met	Arg	Leu	Lys	Leu	Leu	
		350					355					<b>36</b> 0			
AAA TCG						GATI	MCCC	CA A	AACA	CAAT	C GA	ATTA	AGTO	;	1338
Lys Ser	Phe	Tyr	Gln	Val	***										
	365														
TTCCAAC	GGG 1	<b>TGAAG</b>	GAAA	TA T	GAAT	`AAAC	TTC	CGCC	TAA	GAT1	GGCA	A			1387

- (2) 配列番号15についての情報
  - (i)配列の特性
    - (A) 配列の長さ: 1945
    - (B) 配列の型 : アミノ酸

(C)鎖の数: 二本鎖

		(D	1 (	、ポ	ロシ	シ —	: 1	直鎖	状									
		(E	)面	已列	の種	<b>重類</b>	: I	) N	Α									
	. (	(xi	) 所	. 列	の表	表示	· 25	记列	悉!	뫁	1	5						
				•								_					•	
					ATT G												<b>6</b> 0	
ATA	GUAA	GC (	CAAT	TAAC	CT CA	GTAG	AAGT	TAC	CAGAC								114	
										Met	Met	Ası	Gly	Glr 5	ı GI	u		
GTC	ACA	ACA	ACT	` <b>A</b> AA	AAG	ATT	' AGT	C ACG	TIT	CCC	TTC	TTA	ATC	_	: AT	ច	162	
					Lys													
			1 0	•				1 5					2 0					
TTA	CCA	AAT	TAC	CAA	CTA	AGT	ACA	CTT	GGT	TAC	TTA	CAG	TTA	` ACA	GC	A	210	
Leu	Pro		Туг	Gln	Leu	Ser	Thr	Leu	Gly	Туг	Leu	Gln	He	Thr	Ala	a		
		25					3 0					3 5						
					GTA												<b>25</b> 8	
Ala	Ala	Λla	Gly	Leu	Val	Val	Gly	He	Val	Leu	Leu	Ala	Leu	Gly	Ala	a		
	4 0		•			4 5					5 0							
					ACT												<b>3</b> 06	
	Phe	Phe	Val	Lys	Thr	Arg	Arg	Lys	Thr	Asn	Glu	Met	Leu	Ala	Ala	1		
5 5	~				6 0					6 5					7 0			
					GAA												354	
Leu	Gin	ASP	Ala	7 5	Glu	Glu	Glu	Val	Ala 80	Gln	Glu	Glu	Gln	Ala 85	Glu	J		
GAA	AAT	GTT	GAA	GTC	ACT	CCA	ACT	CAA	CAA	GCT	GAA	GTT	AAG	ACT	GAA	1	402	
Glu	Asn	Val	Glu	Val	Thr	Pro	Thr	Gln	Gin	Ala	Glu	Val	Lys	Thr	Giu	1		
			8 0					9 5					1 0	0				
CAA	TTA	TTA	GGC	ACA	CAA	TTA	CTA	ACA	ACT	GAT	GTA	GCT	AGC	AAT	CAA	<b>L</b>	<b>4</b> 50	
Gln	Leu	He	Gly	Thr	Gln	Leu	Val	Thr	Thr	Asp	Val	Ala	Ser	Asn	Gln	l		
	. 1	0 5				1	1 1 0					1 1 9	5					
GCT	GCA	GGT	ACT	GAA	CAA	GTT	GAA	CCT	GAT	TTA	TTA	CCT	CCT	AGT	CAA	ļ.	498	
Ala	Ala	Gly	Thr	Glu	Gin			Gly				Pro	Pro	Ser	Gln			
1	2 0					125				1 9 0								

CA/	/ CC	A AC	G GA	A AT	G CG1	L CC	A GC	L CC	T TC	A CC	A AT	C GC	T AG	T CC	T AA	IG 546
Glr 135		o Th	r G1	u Mei	t Arg 140		Ala	a Pro	o Se	r Pro 145		t GI	y Se	r Pr	o Ly	
TTA	TT	A GG	r cc	A AA(	CAA	GC1	GGT	CAT	r cc	A CA	A CA	C GG	A CC	A CG	T CC	C 594
Leu	Le	u Gly	y Pro	o Asr 155		Ala	GIS	/ His	5 Pro		) Hi	s GI	y Pr	o Ar		ю .
ATG	AA'	r GC1	CA:	r cca	GCT	CAA	CCA	CGT	r cci	CA/	CA	A GC	r GG	c cc	A CG	T 642
Met	Ası	n Ala	His 170	s Pro	Gly	Gln	Pro	Arg 175		Glr	Gli	n Ala	180		o Ar	g
CCA	ATO	G GGA	GCT	r gct	GGA	TCT	AAC	CAA	CCA	A AGA	CCC	CATO	G CCA	A AA'	r GG	r 690
Pro	Met	Gly 185	Ala	ı Gly	Gly	Ser	Asn 190		Pro	Arg	Pro	Met 195	Pro	) Ası	n Gly	y
CCA	CAA	AAC	CAA	CAA	GGT	CCA	AGA	CCA	ATG	AAC	CCT	CAA	GGC	AA1	r cci	Г 738
Pro	Gln 200	Asn	Gln	Gln	Gly	Pro 205	Arg	Pro	Met	Asn	Pro 210		Gly	' Ası	ı Pro	)
CGT	CCT	GGA	CCA	GCT	GCC	CCA	CGA	CCT	AAC	GGC	CCA	CAA	AAT	TC1	CAA	786
Arg 215	Pro	Gly	Pro	Ala	Gly 220	Pro	Arg	Pro	Asn	Gly 225	Pro	Gln	Asn	Ser	Gln 230	
CCA	CGT	CCT	СЛЛ	CCV	GCT	GGC	CCA	CGT	CCA	ATG	GGA	GCT	GGT	AGA	TCT	834
Pro	Arg	Pro	Gln	Pro 235	Ala	Gly	Pro	Arg	Pro 240	Met	Gly	Ala	Gly	Arg 245		
AAC	CAA	CCV	AGΛ	CCV	ATG	CCA	AAT	GGT	CCA	CAA	AAC	CAA	CAA	GCT	CCV	882
				Pro												
AGA	CCA	ATG	AAC	CCT	CAA	GGC	AAT	CCT	CGT	CCT	CAA	CCA	GCT	GGT	GTC	930
	Pro			Pro												
AGA (	CCT	AAC	AGC	CCA	CAA	GCT .	AAC	CAG	CCA	GGA	CCA	CGT	CCA	ACG	CCA	978
Arg I				Pro	Gln /											0,0

AAT AAT CCT CAA GGA CCA CGG CCA ATG GGT CCA AGA CCA AAT GGA GGA	1026
Asn Asn Pro Gln Gly Pro Arg Pro Met Gly Pro Arg Pro Asn Gly Gly 300 305 310	
CCA AAC CGA GCT TAATTAACCA ATAGATTAGC TCTAAATTTG AAAACAGTTC	1078
Pro Asn Arg Ala	٠
ATTTCCTAGA AAATGAACTG TTTTTTTTAT TATTTCTAAG TAAATTTATT AATCAACCGC	1138
TIGITITGIT GAATAAAGAT AGATCACAAC ATCTTCTTGA TTTACATCTT TAATTTGCAT	1198
ATTATTGATC ATTAAAGGGA TCTTGATGAT CTGATACATC TTGTTATTCT CATAATCAAG	1258
ATAATTAAGA TGTGAAGCAC TAAAAGCAAA TAGCTCTTGT TCAGATTGGA TTAGTTCTTT	1318
AGCATTATTT AAGAACGACT GATCATCACT CAGTAATAAT AAGATCTGAT TCAAGTTTTT	1378
GATATCAGTT GCTACTTCTT GATTTAACAT CAATGTTTCA TAGCGTGATA ATAAGGATTT	1438
AAAACGGTGA ATGATTGATG TCGTTGCACT TTTCTCATCG TTGGTTTCAA CGTATTGAAA	1498
AGTGTTCATT AAGTTAATGT ATTCTTGCTG GTATTTCTTA TTAATCTGAT CAGGGTTATC	1558
TGAATAGATT AAGATGTTCT TATTAGTTTG ATCAACAATA ACCATCGTTG CTTTCATTAA	1618
AGCTCAGTAA GTAAATAGTT TTTCAATCTT ATGCTTTAAT AAAAACGGGA TGATATTCTT	1678
ATGTAGGITA AACTTATTAA AAATAAGTTT TGCAATCTGG TTGACTAGTT TATGATCAAC	1738
CTGGTTGATA GTTAATTTCT TAAGCATAAG AAGATTTTAA AATATTTAAA AAAACTATTG	1798
CTGATATGIT AAAATAGTTA AGGTATAAAA ATAATAAATT AAATATGGCT CGTAGAGATG	1858
ATCTAACCGG GCTTGGTCCT TTAGCAGGAA ATAATCGTTC TCATGCTTTA AACATTACCA	1918
AGCGTCGTTG AAACTTAAAC CTACAAA	1945

## (2) 配列番号16についての情報

(i)配列の特性

(A) 配列の長さ: 1935

·(B) 配列の型 : アミノ酸

(D) トポロジー: 直鎖状

### (E) 配列の種類:DNA

## (xi) 配列の表示: 配列番号 16

56	ATG	TCT	TAT	TTAA	ATI	LATAI	ATA7	A A	TTA	ATCT	CAA /	TGGT	TTT	TTA	ATT	TT
	Met										•					
104	ACA	` ACA	GGT	TTA	TTG	` AGC	' ATI	AC1	AAC	TTA	AT(	ATC	AGA	ΑΛΑ	' AAA	AAT
	Thr															
			15					10					5			
152	AAA	AAA	ACT	ATT	TCT	ATG	TCI	AGC	TCI	TTA :	CCC	ATT	AGT	CTT	TTT	TCC
	Lys	Lys	Thr	He	Ser	Met	Cys	Ser	Ser	lle	Gly	lle	Ser	Leu	Phe	Ser
				30					25					20		
200	ATG	CGA	GCG	GCA	GAA	TTA	СЛА	ACC	CAA	, CCC	TAA	ΛΛT	CCV	AAC	GCA	GAT
	Met	Arg	Ala	Ala	Glu	Leu	Gln	Thr	Gln	Gly	Asn	Asn	Pro	Asn	Ala	Asp
					45					40					35	
248	CTA	TCA	GCT	TTA	ACA	ATG	CCC	AAA	GCT	AAT	ATC	CTA	GAT	ACA	TTA	GAG
	Leu	Ser	Ala	Leu	Thr	Met	Ala	Lys	Ala	Asn	He	Leu	Asp	Thr	Leu	Glu
	<b>6</b> 5					60					55					50
296	GAA	AGT	TAT	GCT	TCT	TCA	TTA	AGT	GCT	GΛA	ATT	AAG	GCC	TAT	GAC	CAA
	Glu	Ser	Tyr	Ala	Ser	Ser	Leu	Ser	Ala	Glu	He	Lys	Ala	Туг	Asp	GIn
		80					<b>7</b> 5					<b>7</b> 0				
344	AAA	CTA	CAA	GΛA	TTA	ΛCA	GCA	AAT	CTT	AAC	AAT	AAC	GTT	ΛСА	GAA	GCT
	Lys	Leu	Gln	Glu	Leu	Thr	Ala	Asn	Leu	Asn	Asn	Asn	Val	Thr	Glu	Ala
			95					90					85			
392													ACT			
	Asp	Thr	Asn	Ala	Gln	Asn	He	Ala	Ser	Glu	Leu	Asn	Thr	Lys	Ala	Met
				110					105					100		
440													TTT			
	Lys	Tyr	Ala	Glu .	Val	Leu	Asn	Pro	His	Glu	Asn	Λsp	Phe	Thr		Lys
					125					120					115	
488	TTG	GGT	GAA	CTT (	AAC (	ACT .	GCT	CGT	CAA	GAA	TTA	ACT '	ACC .	AAA .	CTA	GCA

Ala Leu Lys Thr Thr Leu Glu Gln Arg Ala Thr Asn Leu Glu Gly Leu	•
130 135 140 145	
TCA TCA ACT GCT TAT AAT CAA ATT CGC AAT AAT TTA GTG GAT CTA TAC	536
Ser Ser Thr Ala Tyr Asn Gin ile Arg Asn Asn Leu Val Asp Leu Tyr	
.150 155 160	•
AAT AAA GCT AGT AGT TTA ATA ACT AAA ACA CTA GAT CCA CTA AAT GGG	584
Asn Lys Ala Ser Ser Leu lle Thr Lys Thr Leu Asp Pro Leu Asn Gly	
165 170 175	
GGA ACG CIT TTA GAT TCT AAT GAG ATT ACT ACA GCT AAT AAG AAT ATT	632
Gly Thr Leu Leu Asp Ser Asn Glu Ile Thr Thr Ala Asn Lys Asn Ile	002
180 185 190	
AAT AAT ACG TTA TCA ACT ATT AAT GAA CAA AAG ACT AAT GCT GAT GCA	690
Asn Asn Thr Leu Ser Thr Ile Asn Glu Gln Lys Thr Asn Ala Asp Ala	680
195 200 205	•
TTA GCT AAT AGT TTT ATT AAA GAA GTG ATT CAA AAT AAA CAA AGT	700
Leu Ala Asn Ser Phe Ile Lys Glu Val Ile Gln Asn Asn Lys Gln Ser	728
210	
TTT CTA GGA ATG TTT ACA AAC ACT AAT GTT CAA CCT TCA AAC TAT AGT	-
Phe Val Gly Met Phe Thr Asn Thr Asn Val Gln Pro Ser Asn Tyr Ser	776
230	
TIT GTT GCT TIT AGT GCT GAT GTA ACA CCT GTT AAT TAT AAA TAT GCA	
Phe Val Ala Phe Ser Ala Asp Val Thr Pro Val Asn Tyr Lys Tyr Ala	824
245	
AGA AGA ACG GTT TGA AAT GGT GAT GAA CCT TCA AGT AGA ATT CTT GCA	
Arg Arg Thr Val Trp Asn Gly Asp Glu Pro Ser Ser Arg IIe Leu Ala	872
260 ove	
2.00	
AAC ACC AAT AGT ATT ACT GAT GTT TCA TGA ATT TAT AGT TTA TCT GGA	920
Asn Thr Asn Ser Ile Thr Asp Val Ser Trp Ile Tyr Ser Leu Ser Gly 275 280 285	
285	
ACA AAC ACG AAA TAC CAA TTT AGT TTT AGC AAC TAC GGT CCA TCA ACT	968

fr	ır A	SII	Thr	Ly	s Ty	r Gl	n Pi	ne S€	er Ph	ie Se	r As	n Ty	r G	ly Pı	ro Se	er	Thr	•
29	<del>)</del> ()					29	95				<b>3</b> 0	0					305	
CC	T T	\T (	TTA	TA	r tt	c cc	T TA	AA TA	G TT	G GT	ΤΑΛ	A GC	C GC	T G/	AT GO	CT .	AGT	1016
GI	y Ty	/r l	Leu	Туі	- Ph	e <sub>.</sub> Pr	о Ту	r Ly	s Le	u Va	l Ly	s Al	a Al	a As	SP Al	la	Ser	
					31	0				31	5				32	20		•
А٨	T G	T (	GGA	TTA	A CA	A TA	C AA	A CT	ΆΑΑ	T AA	T GG	A AA	T GT	T CA	A CC	CA (	GTT	1064
As	n Va	ıl (	Gly	Leu	GL	n Ty	r Ly	s Le	u As	n Ası	n <b>G</b> 1;	y As	n Va	.I G1	n Pr	o 1	Val	
				325	5				330	Ö				33	5			
GA	G TI	T	CC	ACT	TC/	A AC	T AG	C GC	A AA	Γ ΑΑ	r ac'	T AC	A GC	T AA	T CC	A A	ACT	1112
C1	u Ph	e A	lla	Thr	Sei	r Th	r Se	r Ala	a Ası	ı Ası	ı Thi	r Th	r Ala	a As	n Pr	o I	lhr	
		3	340					34	5				35	0				
CC	A GC	A G	TT	GAT	GAC	G AT	ΓΑΑ	A GT	r gci	r aaa	AT(	GT	T TT	A TC	A GG	Т 1	TA	1160
Pro	o Al	a V	al	Asp	Gli	ı Ile	e Ly	s Vai	l Ala	Lys	He	e Va.	l Lei	u Se	r Gi	уL	æu	
-	35						360					363						
AGA	TT A	T G	GC	CAA	AAC	ACA	A ATO	C GA/	\ TTA	AGT	GTI	CCA	A ACC	GCT	r ga	A A	GA	1208
								e Glu										
370	)			•		375	5				380	•				3	85	
AAT	` AT(	G A	AT	AAA	GTT	. CCC	CCA	ATG	ATT	GGT	AAT	` ATC	TAT	` ATT	r act	ГТ	CA	1256
Asn	Met	t As	sn .	Lys	Val	Ala	Pro	Met	He	Gly	Asn	Met	Tyr	He	Thr	- S	er	
					390	)				395					400	)		
TCT	CAA '	CC	CT (	GAA	GCA	AAT	' AAA	AAG	CAA	AT.T	TAC	GAT	AGT	ATT	TTT	G	GA	1304
Ser	Asr	ı Al	la (	Glu	۸la	Asn	Lys	Lys	Gln	He	Tyr	Asp	Ser	He	Phe	G	ly	
			4	405					410					415				
AAC	ACT	TC	CA T	<b>r</b> CA	CAA	ACT	GCT	AGC	CAA	ACA	TCT	GTT	AGT	GTT	GAT	. C1	ΓA	1352
Asn	Thr	Se	er S	Ser	Gin	Thr	Λla	Ser	Gln	Thr	Ser	Val	Ser	Val	Asp	Le	eu	
		<b>4</b> 2	20					425					430					
TTA	AAA	GG	A 1	TAT	AGT	CTT	GCA	ACT	AGT	TCA	AGA	ACA	TAT	ATT	CGT	CA	<b>I</b> A	1400
Leu	Lys	GI	уТ	yr	Ser	Leu	Ala	Thr	Ser	Ser	Arg	Thr	Tyr	He	Arg	GI	.n	
	435						440					445			_			
TTT	ACT	GG	т т	TA .	ACA	GAT	AAT	GGC	GTA	CAA	ACC	TCT	GAC	CCA	بلماناً.	ጥለ	т	1.4.10

Phe	Thi	· GIy	/ Let	t Thr	- Asp	Ası	Gly	∕ Val	G1r	1 Thr	· Ser	- Ası	Pro	Val	Tyr	
450	)				455	;				460	)				465	
TIA	rta i	GGT	TTC	ATT	. CCT	. CCI	CGT	CAC	GAT	CC1	` ACA	GTT	GCA	A ACT	GGT	1496
Leu	lle	Gly	Leu	lle	Gly	Gly	Arg	Gln	Asp	Arg	Thr	· Val	Ala	. Thr	Gly	
				470	)				475	5				480	)	
ACA	ACC	TAA	TTA '	CAV	ΑΛΤ	TCT	CCT	GAT	GT/	GAT	ΤΛΑ ΄	GAT	ΤΛΛ	' AGA	ACA	1544
Thr	Thr	Asn	He	GIn	Asn	Ser	Pro	Asp	Val	Asp	Asn	Asp	Asn	Arg	Thr	
•			485		•			490	1				495	;		
TTC	ACA	ΛTΛ	TAT	GTA	AAT	GCA	CCA	ATA	AAC	GGG	AAC	TAT	CAC	ATA	AGT	1592
Phe	Thr	He	Tyr	Val	Asn	Ala	Pro	He	Asn	Gly	Asn	Tyr	llis	Ile	Ser	
		<b>50</b> 0					505					510				
GGT	CCC	TAT	TTA	CAA	<b>G</b> GA	ACG	CCT	ACA	GCA	AGA	AGT	CTG	AAA	TTC	TCA	1640
Gly	Ala	Tyr	Leu	Gln	Gly	Thr	Arg	Thr	Ala	Arg	Ser	Leu	Lys	Phe	Ser	
	515					520					525					
TCC	GGT	ACA	AGT	GGC	AGT	AAT	AAT	GAA	GTT	ΛCA	GTC	CTT	GCT	TTA	GAA	1688
Ser	Gly	Thr	Ser	Gly	Ser	Asn	Asn	Glu	Val	Thr	Val	Leu	Gly	Leu	Glu	
530					535					540					545	
										GAT						1736
Gln	Arg	Asp	Тгр	Thr	lle	Leu	Gly	llis	Phe	Asp	Thr	Lys	Met	Asp	Gly	
				550					555					560		
										ACC						1784
Thr	Thr	Thr		Ser	Trp	Thr	Asn	Thr	Ala	Ser	Lys	Arg	Thr	Leu	Thr	
			565					570					575			
										AGT						1832
Leu	Asn		Gly	Leu	Asn	Lys	He	He	Vai	Ser	Gly	Gly	Thr	Gln	Asp	
		580					585					590				
										ACA						1880
<b>Asn</b>	Thr	Asn	Ala	Pro	Phe	lle	Gly	Asn	Leu	Thr	Phe	Thr	Leu	His	Leu	
	<b>59</b> 5					600					605					
ACG	TAGA	AACT	TC T	ATTG	CAAG	C TC	TCAA	TCTG	CAC	AACC	AGT	TAAA	AATA	GA T	G	1935
Thr																
610																

(2)	配列	番	号	1	7	に	つ	い	て	の	情	報

- (i)配列の特性
  - (A) 配列の長さ: 32
  - (B) 配列の型 : 核酸
  - (C)鎖の数: 一本鎖
  - (D) トポロジー: 直鎖状
- (E) 配列の種類:他の核酸 合成DNA
- (xi) 配列の表示:

TACGTTCTTCCTGGCAAACCTTACCACTACTT

32

- (2) 配列番号18についての情報
  - (i)配列の特性
    - (A) 配列の長さ: 21
    - (B) 配列の型 : 核酸
    - (C)鎖の数: 一本鎖
    - (D) トポロジー: 直鎖状
  - (E) 配列の種類:他の核酸 合成DNA
  - (xi) 配列の表示:

CTACAAAGAACCTAAATATCA

- (2) 配列番号19についての情報
  - (i)配列の特性
    - (A) 配列の長さ: 24
    - (B) 配列の型 : 核酸
    - (C)鎖の数: 一本鎖

(D) トポロジー: 直鎖状	
· (E)配列の種類:他の核酸 合成DNA	
(xi)配列の表示:	
TATAGAATTAAATTTTACTTATTC 2	4
(2) 配列番号20についての情報	
(i)配列の特性	
(A) 配列の長さ: 97	
(B) 配列の型 : 核酸	
(C) 鎖の数: 一本鎖	
(D) トポロジー: 直鎖状	
(E) 配列の種類:他の核酸 合成DNA	
(xi) 配列の表示:	
AGCTTTTTT TTTTTTTTT TTTGGCATAT AAATAATAAA TACAATAATT AATTACGCGT	60
AAAAATTGAA AAACTATTCT AATTTATTGC ACTCGTC	. 9:
(2) 配列番号21についての情報	
(i)配列の特性・	
(A) 配列の長さ: 93	
(B) 配列の型 : 核酸	
(C) 鎖の数: 一本鎖	
(D) トポロジー: 直鎖状	

(E) 配列の種類: 他の核酸 合成 D N A

(xi) 配列の表示:

93

AAAAAAAAA AAAAAAAAAC CGTATATTTA TTATTTATGT TATTAATTAA TGCGCATTTT 60

TAACTTTTTG ATAAGATTAA ATAACGTGAG CAG

•	
(2) 配列番号22についての情報	
(i)配列の特性	
(A) 配列の長さ: 95	
(B) 配列の型 : 核酸	
(C) 鎖の数 : 一本鎖	
(D) トポロジー: 直鎖状	
(E) 配列の種類:他の核酸 合成DNA	
(xi) 配列の表示:	
AGCTTTTTTT TTTTTTTTT TTTGGCATAT AAATAATAAA TACAATAATT AATTACGCGT	60
AAAAATTGAA AAACTATTCT AATTTATTGC ACTCG	95
	))
(2) 配列番号23についての情報	
( i )配列の特性	
(A) 配列の長さ: 96	
(B) 配列の型 : 核酸	
(C) 鎖の数: 一本鎖	
(D) トポロジー: 直鎖状	
(E) 配列の種類:他の核酸 合成DNA	
(xi) 配列の表示:	
AAAAAAAAA AAAAAAAAA CCGTATATTT ATTATTTATG TTATTAATTA ATGCGCATTT	60
TTAACTTTTT GATAAGATTA AATAACGTGA GCCTAG	
	96

(2) 配列番号24についての1	肾弱	<i>0</i> ) '	7	しヽ	つ <sup>1</sup>	12	4	2.	亏	<b>₹</b> ₹	91	凹亡	(2)
------------------	----	--------------	---	----	----------------	----	---	----	---	------------	----	----	-----

- (i)配列の特性
  - (A) 配列の長さ: 11
  - (B) 配列の型 : 核酸
  - (C)鎖の数: 一本鎖
  - (D) トポロジー: 直鎖状
  - (E) 配列の種類:他の核酸 合成 DNA
  - (xi) 配列の表示:

GATCCAGCATG

11

- (2) 配列番号25についての情報
  - (i)配列の特性
    - (A) 配列の長さ: 10
    - (B) 配列の型 : 核酸
    - (C)鎖の数: 一本鎖
    - (D) トポロジー: 直鎖状
    - (E) 配列の種類: 他の核酸 合成 DNA
  - (xi) 配列の表示:

GTCGTACCTG

- (2) 配列番号 2 6 についての情報
  - (i)配列の特性
    - (A) 配列の長さ: 21
    - (B) 配列の型 : 核酸
    - (C)鎖の数: 一本鎖

- (D) トポロジー: 直鎖状
- (E) 配列の種類: 他の核酸 合成DNA
- (xi) 配列の表示:

GGGATTTCGAATTCTATGTCT

- (2) 配列番号27についての情報
  - (i)配列の特性
    - (A) 配列の長さ: 2346
    - (B) 配列の型 : アミノ酸
    - (C)鎖の数: 二本鎖
    - (D) トポロジー: 直鎖状
    - (E) 配列の種類: DNA
  - (xi) 配列の表示: 配列番号 2 7

AAAAACATCA GATTGTTAAT CTGATATCTT TGCTTAAAAA AACACAAAAT CTTCTAACAA	. 60
AATCCTAAAT AAATAAGCCG TTAAATTAAC TAAAAAATTA AAAAAATGGT TTTTCTTATC	120
ANCCAAAATT CTCTAGTAAT AAACGCTTAT TTATTTTTAT TTTTAGTCAT CTTTTAAGAT	180
ATAMATATAT CTTAMTATTC T ATG AAT AAG AAA AGA ATC ATC TTA AAG ACT	231
Met Asn Lys Lys Arg Ile Ile Leu Lys Thr	•
5 10	
ATT ACT TIG TTA GCT ACA ACA TCC TTT CTT AGC ATT GGG ATT TCT AGC	<i>2</i> 79
lle Ser Leu Leu Gly Thr Thr Ser Phe Leu Ser Ile Gly Ile Ser Ser	
15 20 25	
TGT ATG TCT ATT ACT AAA AAA GAC GCA AAC CCA AAT AAT GGC CAA ACC	327
Cys Met Ser lle Thr Lys Lys Asp Ala Asn Pro Asn Asn Gly Gln Thr	
30 35 40	
CAA TTA CAA GCA GCG CGA ATG GAG TTA ACT GAT CTA ATC AAT GCT AAA	375
Gin Leu Gin Ala Ala Arg Met Giu Leu Thr Asp Leu Ile Asn Ala Lys	
45 50 55	
GCA AGG ACA TTA GCT TCA CTA CAA GAC TAT GCT AAG ATT GAA GCT AGT	423
Ala Arg Thr Leu Ala Ser Leu Gln Asp Tyr Ala Lys Ile Glu Ala Ser	
60 65 70	
TTA TCA TCT GCT TAT AGT GAA GCT GAA ACA GTT AAC AAT AAC CTT AAT	471
Leu Ser Ser Ala Tyr Ser Glu Ala Glu Thr Val Asn Asn Asn Leu Asn	
75 80 85 90	
GCA ACA CTA GAA CAA CTA AAA ATG GCT AAA ACT AAT TTA GAA TCA GCC	519
Ala Thr Leu Glu Gln Leu Lys Met Ala Lys Thr Asn Leu Glu Ser Ala	
95 100 105	
ATC AAC CAA GCT AAT ACG GAT AAA ACG ACT TTT GAT AAT GAA CAT CCA	567
He Asn Gln Ala Asn Thr Asp Lys Thr Thr Phe Asp Asn Glu His Pro	
110 115 120	
AAT TTA GTT GAA GCA TAC AAA GCA CTA AAA ACC ACT TTA GAA CAA CGT	615

Λsı	ı Le	u Va	1 C1	u Ai	а Туг	Lys	s Ala	a Le	u Ly	s Th	r Th	r Le	u GI	u GI	n Ar	g .
		12	១				130	)				13	5			
GCT	r AC	ΓΑΑ	с ст	T GA	A GCT	TT	A GCT	r TC/	A AC	T GC	T TA	Γ ΑΑ	T CA	G AT	T CG	T 663
Ala	ı Tin	r As	n Le	u GI	u Gly	/ Leu	ı Ala	Sei	Th:	r Ala	а Ту	r As	n Gl	n 11	е Аг	g
	140	)				145	5				150	0				
ΓΛΛ	` AA	TT	A GT	G GV.	r ct/	TAC	CAA C	ΑΛΑ :	GC:	r AG	r ag	r TT	A AT	A AC	T AA	A 711
Asn	Ası	Le	u Val	l Ası	p Leu	Туг	Asn	Asr	Ala	a Sei	- Sei	Le	u H	e Th	гLу	S
155	,				160	)				165	5				17	0
ACA	CTA	GAT	r cca	A CTA	AAT	. CCC	GGA	ATG	CTI	TTA	A GAT	TC	'AA	r ga	G AT	r 759
Thr	Leu	ıλsı	Pro	Lei	J Asn	Gly	Gly	Met	Leu	ı Let	ı Ası	Se.	- Ası	n Gl	u Ile	е
				175	5				180	)				18	5	
ACT	ACA	GT	raa 1	r cge	TAA	ATT	AAT	AAT	ACG	TTA	TCA	AC1	TAT	AA 1	r ga/	807
Thr	Thr	Val	Asn	Arg	Asn	He	Asn	Asn	Thr	Leu	Ser	Thr	· Ile	e Ası	n Glu	J
			190					195					200			
					GAT											
GIn	Lys			Ala	Asp	Ala	Leu	Ser	Asn	Ser	Phe	Ile	Lys	Lys	S Val	
	<b>.</b>	205		•			210					215				
					CAA											
He		Asn	Asn	Glu	Gln		Phe	Val	Gly	Thr	Phe	Thr	Asn	Ala	Asn	1
	220					225					230					
					TAC											
	Gln	Pro	Ser	Asn	Tyr	Ser	Phe	Val	Ala	Phe	Ser	Ala	Asp	Val	Thr	
235					240					245					<b>2</b> 50	
					TAT											999
Pro	Val	Asn	Tyr	Lys	Tyr	Ala	Arg	Arg	Піг	Val	Trp	Asn	Gly	Asp	Glu	
				255					260					265		
					CTT											1047
Pro	Ser	Ser	Arg	He	Leu	Ala	Asn	Thr	Asn	Ser	lle	Thr	Asp	Val	Ser	
			<b>27</b> 0					275					<b>2</b> 80			
TGG .	ATT	TAT	AGT	TTA	GCT	GGA ,	ACA	AAC	ACG	AAG	TAC	CAA	TTT	ACT	TTT	1005

Trp lle Tyr Scr Leu Ala Gly Thr Asn Thr Lys Tyr Gln Phe Ser Phe	e .
285 290 295	•
AGC AAC TAT GGT CCA TCA ACT GGT TAT TTA TAT TTC CCT TAT AAG TTC	G 1143
Ser Asn Tyr Gly Pro Ser Thr Gly Tyr Leu Tyr Phe Pro Tyr Lys Leu	
300 305 310	
GTT AAA GCA GCT GAT GCT AAT AAC GTT GGA TTA CAA TAC AAA TTA AAT	1191
Val Lys Ala Ala Asp Ala Asn Asn Val Gly Leu Gln Tyr Lys Leu Asn	
315 320 325 330	
AAT GGA AAT GTT CAA CAA GTT GAG TTT GCC ACT TCA ACT AGT GCA AAT	
Asn Gly Asn Val Gin Gin Val Glu Phe Ala Thr Ser Thr Ser Ala Asn	
335 340 345	
AAT ACT ACA GCT AAT CCA ACT CCA GCA GTT GAT GAG ATT AAA GTT GCT	1007
Asn Thr Thr Ala Asn Pro Thr Pro Ala Val Asp Glu Ile Lys Val Ala	1287
350 355 360	
AAA ATC GTT TTA TCA GGT TTA AGA TTT GGC CAA AAC ACA ATC GAA TTA	1005
Lys Ile Val Leu Ser Gly Leu Arg Phe Gly Gln Asn Thr Ile Glu Leu	1335
365	
AGT GTT CCA ACG GGT GAA GGA AAT ATG AAT AAA GTT GCG CCA ATG ATT	
Ser Val Pro Thr Gly Glu Gly Asn Met Asn Lys Val Ala Pro Met Ile	1383
<b>38</b> 0 <b></b>	
GGC AAC ATT TAT CTT AGC TCA AAT GAA AAT AAT GCT GAT AAG ATC TAC	
	1431
Gly Asn Ile Tyr Leu Ser Ser Asn Glu Asn Asn Ala Asp Lys Ile Tyr 395 400 405	
405 410	
AAT GAT ATC TTT GGT AAC ACA ATC AAC CAA CAG AAT AAT GCT ATT TCT	1479
Asn Asp lle Phe Gly Asn Thr lle Asn Gln Gln Asn Asn Ala lle Ser	
423)	
GTA ATG GTT AAT ATG GTT GAG GGA TAT AAT TTA GCT AGT AGT TAT TCT	1527
Val Met Val Asn Met Val Glu Gly Tyr Asn Leu Ala Ser Ser Tyr Ser	
430 435 440	
CCA GCA TAT AAA CCA ATT AAT GTT TCC ACT GGT GGT GGT CAA ACT CAA	1575

Pro	ο ΑΙ	а Ту	r Ly	s Pro	o He	e Ası	ı Va	l Se	r Thi	r Gly	y G1	y Gl	y Gl	n Th	r G	ln	
		44	5				450	)				45	5				
CCA	A TA	r ta	T GT	Λ <b>ΛΤ</b> Ί	r GG7	r TGA	TTO	G GGC	C GC	r agi	r ga'	T CAO	G AA	c cc	T A	GA	1623
Pro	о Ту	r Ty	r Va	l Ile	e Gljy	Tr	Le	ı Gly	/ Ala	a Sei	- As	p Glr	a Ası	n Pr	o Ai	rg	
	460	)				465	5				470	0					•
۸۸۵	C GC1	r GT	G GG/	A ACC	AAC	ATC	AAC	GT/	CA/	A AGA	GT.	r cca	A GC/	A AC	A A	AT	1671
Asr	Ala	a Va	Gly	/ Thr	Asn	Met	Asn	Val	Glr	а Ага	Va]	l Pro	Ala	1 Th	r As	sn	
475	5				480	)				485	;				49	90	
AGC	: AAC	CAA	A GGC	GGA	TAT	GCT	` AGA	TAT	, CIC	TCT	<b>TT</b> 1	TAT 1	. CII	C AA	r G(	T	1719
Ser	Ası	Gli	ı Gly	Gly	Tyr	Ala	Arg	Tyr	Val	Ser	Phe	Tyr	Val	Ası	n Al	a	
				495	)				500	)				505	5		
CCA	CAA	GCT	r GG1	TCA	TAT	TAT	TTA	` AGT	CCI	· AAC	TAT	TAA 1	AGT	`TT/	\ AC	A	1767
Pro	Gln	Ala	Gly	Ser	Tyr	Tyr	He	Ser	Gly	Asn	Туг	· Asn	Ser	Leu	ı Th	ır	
			510	)				515					520	)			
GCT	AGA	GGT	CTA	GCT	GTG	TCT	ACT	GAG	AAA	ACA	TTT	' ACA	ACC	AA1	GT	o	1815
Ala	Arg	Gly	Leu	Ala	Val	Ser	Thr	Glu	Lys	Thr	Phe	Thr	Thr	Asn	Va	.1	
		525	,	•			530					535					
ATC	AAG	ATC	ACT	CAC	TTA	CAA	GTA	ATT	AAT	GCC	ACT	AAT	AGA	ATC	TT	Ά	1863
He	Lys	He	Thr	His	Leu	Gln	Val	He	Asn	Ala	Thr	Asn	Arg	lle	Le	ប	
	540					545					<b>5</b> 50	٠					
ACC	TTT	GAT	ACT	AAA	ACA	AAA	AGA	GGA	ACT	GAT	AGT	AAT	AAC	GGT	'AA'	<b>T</b> :	1911
lhr	Phe	Asp	Thr	Lys	Thr	Lys	Arg	Gly	Thr	Asp	Ser	Asn	Asn	Gly	Ası	n	
555					<b>560</b>					565					570	0	
ATT	ACA	TTA	GAA	GCA	AAC	AAA	GAC	ACA	ATA	ACA	TTA	ACT	AAG	GGT	TG	A 1	1959
lle	Thr	Leu	Glu	Ala	Asn	Lys	Asp	Thr	He	Thr	Leu	Thr	Lys	Gly	Tr	P	
				575					580					585			
AC	AAA	CTT	TAT	GTT	TCA	GGT	AAT	AAT	AAT	GAC	AGT	GTA	GGT	ATT	GGT	r 2	2007
				Val													
			590					<b>5</b> 95					600		•		
AT	CTT	ACT	TIT	ACA	TTA	ATG	CCA	CCA	CAA	ACT	AAT	TCA	TAAT	TAAC	TAE	2	2056

$\cdot$	
Asn Leu Thr Phe Thr Leu Met Pro Pro Gln Thr Asn Ser	
605 610 615	
ATATTAAACA TACCCATITA GATAATCTAA ATGGGTATCT TTITTATTGA AAATGGCGCA	2116
TGATGAAATC AAAGTTAAGT TCACTAGTGC TTTGATAAAT TAGATCAGCT TTAGAANNAT	2176
CTTCACTACT GCCATGGGTA ATGACAACAG CTTTCATTTT GNCTGCTTCG ATCGCTTCA	2236
ATCCTGAGAT CGCATCTTCA AACCCAATAN CTINATCATT GCTGATATCT AAGTCTTCIN	2296
CAGCTTTAAG ATAGATATCA GCTNCTGGTT TACCTTGGTT AATCTCACTT	2346
(2) 配列番号28についての情報	
(i)配列の特性	
(A) 配列の長さ: 17	
(B) 配列の型 : 核酸	
(C) 鎖の数 : 一本鎖	
(D) トポロジー: 直鎖状	
(E) 配列の種類: 他の核酸 合成DNA	
(xi)配列の表示: 配列番号28	
GTTTTCCCAGTCACGAC	17
(2) 配列番号29についての情報	
( i )配 列 の 特 性	
(A) 配列の長さ: 27	
(B) 配列の型 : 核酸	
(C) 鎖の数 : 一本鎖	
(D) トポロジー: 直鎖状	

(E) 配列の種類:他の核酸 合成 DNA

(xi) 配列の表示: 配列番号 2 9

AACCA	ACCAA	CCCGA	TCGCT	AGTCT

27

- (2) 配列番号30についての情報
  - (i)配列の特性
    - (A) 配列の長さ: 20
    - (B) 配列の型 : 核酸
    - (C)鎖の数: 一本鎖
    - (D) トポロジー: 直鎖状
    - (E) 配列の種類: 他の核酸 合成 DNA
  - (xi) 配列の表示: 配列番号 3 0

TGATTGGGCGCTAGCGATCA

20

- (2) 配列番号31についての情報
  - (i)配列の特性
    - (A) 配列の長さ: 23
    - (B) 配列の型 : 核酸
    - (C)鎖の数: 一本鎖
    - (D) トポロジー: 直鎖状
    - (E) 配列の種類: 他の核酸 合成 DNA
  - (xi) 配列の表示: 配列番号 3 1

TCCCAACCTTGTTCGAAATACAA

- (2) 配列番号32についての情報
  - (i)配列の特性
    - (A) 配列の長さ: 19

(B) 配列の型 : 核酸

(C)鎖の数: 一本鎖

(D) トポロジー: 直鎖状

(E) 配列の種類: 他の核酸 DNA

(xi) 配列の表示: 配列番号32

TGAAACAAGCTTTATGTTT

19

(2) 配列番号33についての情報

(i)配列の特性

(A) 配列の長さ: 17

(B) 配列の型 : 核酸

(C)鎖の数: 一本鎖

(D) トポロジー: 直鎖状

(E) 配列の種類: 他の核酸 DNA

(xi) 配列の表示: 配列番号33

CAGTATCGACAAAGGAC

17

(2) 配列番号34についての情報

(i)配列の特性

(A) 配列の長さ: 17

(B) 配列の型 : 核酸

(C)鎖の数: 一本鎖

(D) トポロジー: 直鎖状

(E) 配列の種類:他の核酸 合成 DNA

(xi) 配列の表示: 配列番号 3 4

CAGGAAACAGGTATGA	GGAAACAGCTATG	AACAGCTATGA	C
------------------	---------------	-------------	---

17

- (2) 配列番号35についての情報
  - (i)配列の特性
    - (A) 配列の長さ: 20
    - (B) 配列の型 : 核酸
    - (C)鎖の数: 一本鎖
    - (D) トポロジー: 直鎖状
    - (E) 配列の種類: 他の核酸 合成 DNA
  - (xi) 配列の表示: 配列番号 3 5

GTTCTTCCTGGCAAACTTTA

20

- (2) 配列番号36についての情報
  - (i)配列の特性
    - (A) 配列の長さ: 20
    - (B) 配列の型 : 核酸
    - (C)鎖の数: 一本鎖
    - (D) トポロジー: 直鎖状
    - (E) 配列の種類: 他の核酸 合成 DNA
  - (xi) 配列の表示: 配列番号 3 6

AAGAAGGACCGTTTGGAATG

- (2) 配列番号37についての情報
  - (i)配列の特性
    - (A) 配列の長さ: 17

(B)	配列	の	型	:	核	酸
						_

- (C)鎖の数: 一本鎖
  - (D) トポロジー: 直鎖状
  - (E) 配列の種類:他の核酸 合成DNA
  - (xi) 配列の表示: 配列番号37

GTTTTCCCAGTCACGAC

17

#### (2) 配列番号38についての情報

- (i)配列の特性
  - (A) 配列の長さ: 27
  - (B) 配列の型 : 核酸
  - (C)鎖の数: 一本鎖
  - (D) トポロジー: 直鎖状
  - (E) 配列の種類: 他の核酸 合成DNA
- (xi)配列の表示:配列番号38

CAAAGTACCTAAATATCGAATTCACCT

27

#### (2) 配列番号39についての情報

- (i)配列の特性
  - (A) 配列の長さ: 23
  - (B) 配列の型 : 核酸
  - (C)鎖の数: 一本鎖
  - (D) トポロジー: 直鎖状
  - (E) 配列の種類: 他の核酸 合成 DNA
- (xi) 配列の表示: 配列番号 3 9

Α	T	A	G	C'	ГΤ	Α	Α	i	G	T	G	G	Α	Α	C.	A	A	A	C	Α	C	ſ.
,,			v	v		,,,			u	ı	u	u	II	л	U	$\boldsymbol{n}$	n	$\boldsymbol{n}$	U	$\boldsymbol{\Gamma}$	١.	٦.

23

- (2) 配列番号40についての情報
  - (i)配列の特性
    - (A) 配列の長さ: 20
    - (B) 配列の型 : 核酸
    - (C)鎖の数: 一本鎖
    - (D) トポロジー: 直鎖状
    - (E) 配列の種類: 他の核酸 合成 DNA
  - (xi) 配列の表示: 配列番号 4 0

GGAACCAGATCTTGTTTCCC

20

- (2) 配列番号41についての情報
  - (i)配列の特性
    - (A) 配列の長さ: 21
    - (B) 配列の型 : 核酸
    - (C)鎖の数: 一本鎖
    - (D) トポロジー: 直鎖状
    - (E) 配列の種類: 他の核酸 合成 DNA
  - (xi) 配列の表示: 配列番号 4 1

GGTCTAGAACAAAGGGATTGGACA

- (2) 配列番号42についての情報
  - (i)配列の特性
    - (A) 配列の長さ: 20

(B)	配	列	の	型	:	核	酶

- (C)鎖の数: 一本鎖
- (D) トポロジー: 直鎖状
- (E) 配列の種類: 他の核酸 合成 DNA
- (xi) 配列の表示: 配列番号 4 2

### CTACCTACCATGGTGATGAT

20

## (2) 配列番号43についての情報

- (i)配列の特性
  - (A) 配列の長さ: 27
  - (B) 配列の型 : 核酸
  - (C)鎖の数: 一本鎖
  - (D) トポロジー: 直鎖状
  - (E) 配列の種類: 他の核酸 合成DNA
- (xi) 配列の表示: 配列番号 4 3

### GATGGTACCACTACTATTTCATGGACA

#### 請求の範囲

- 1. マイコプラズマ・ガリセプティカムの抗原性を 示すポリペプチドをコードするDNAを組み込んだ組み 換えアビポックスウイルス。
- 2. マイコプラズマ・ガリセプティカムの抗原性を示すポリペプチドをコードするDNAの末端側に、更に鳥類に感染するウイルスのタイプII外膜タンパク質のシグナル膜アンカーをコードするDNAを組み込んだ請求項1記載の組み換えアビポックスウイルス。
- 3. シグナル膜アンカーをコードするDNAがニューカッスル病ウイルスのヘマグルチニン・ノイラミニダーゼのシグナル膜アンカーをコードするDNAである請求項2記載の組み換えアビポックスウイルス。
- 4. 組み込んだ抗原性を示すポリペプチドをコードするDNAがマイコプラズマ・ガリセプティカム感染血清に反ってはないのに純粋な抗原性を示すポリペプチドをコードするDNAであって、その塩基配列が配列1、配列14、配列15、配列16または配列27に示されたものである請求項1,2または3に記載の組み換えアビポックスウイルス。
- 5. DNAが配列14または配列15に記載の塩基配列またはそれと実質的に同一の機能を持つ塩基配列を有するものである請求項1または2記載の組み換えアビ

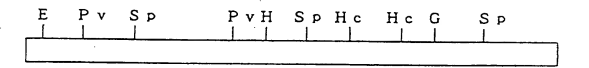
ポックスウイルス。

- 6. 請求項 1, 2, 3, 4 または 5 記載の組み換え アビポックスウイルスを有効成分とした抗家禽マイコプ ラズマ・ガリセプティカム感染症用組み換え生ワクチン。
- 7. マイコプラズマ・ガリセプティカム免疫血清またはマイコプラズマ・ガリセプティカム感染血清に反応しうる実質的に純粋な抗原タンパク質であって、第1図に示される制限酵素切断点地図を有するマイコプラマ・ガリセプティカム由来の遺伝子がコードする抗原タンパク質、またはそれと同等の免疫性を示す限りにおいてをよい抗原タンパク質。
- 8. 請求項7記載の抗原タンパク質をコードする遺伝子。
- 9. マイコプラズマ免疫血清またはマイコプラズマ感染血清に反応しうる実質的に純粋な抗原タンパク質であって、第7図に示される制限酵素切断点地図を有するマイコプラズマ・ガリセプティカム由来の遺伝子がコードする抗原タンパク質、またはそれと同等の免疫性を示す限りにおいて修飾されていてもよい抗原タンパク質。
- 10. 請求項9記載の抗原タンパク質をコードするD NA。
- 11. マイコプラズマ・ガリセプティカム免疫血清またはマイコプラズマ・ガリセプティカム感染血清に反応しうる実質的に純粋な抗原タンパク質であって、第8図に示される制限酵素切断点地図を有するマイコプラズマ

- ・ガリセプティカム由来の遺伝子がコードする抗原タンパク質、またはそれと同等の免疫性を示す限りにおいて 修飾されていてもよい抗原タンパク質。
- 12. 請求項11記載の抗原タンパク質をコードする遺伝子。
- 13. マイコプラズマ免疫血清またはマイコプラズマ 感染血清に反応しうる実質的に純粋な抗原タンパク質で あって、第10図に示される制限酵素切断点地図を有す るマイコプラズマ・ガリセプティカム由来の遺伝子がコードする抗原タンパク質、またはそれと同等の免疫性を 示す限りにおいて修飾されていてもよい抗原タンパク質。 14. 請求項13記載の抗原タンパク質をコードする DNA。
- 15. マイコプラズマ・ガリセプティカムの抗原性を示すポリペプチドの5′-末端側に鳥類に感染するウィルスのタイプ I I 外膜タンパク質のシグナル膜アンカーが連結していることを特徴とする融合タンパク質。
- 1 6. シグナル膜アンカーがニューカッスル病ウイルスのヘマグルチニン・ノイラミニダーゼのシグナル膜アンカーである請求項 1 1 記載の融合タンパク質。
- 17. 請求項15記載の融合タンパク質をコードする ハイブリッドDNA。
- 18. 請求項7,9,11,13,15または16に記載のタンパク質を有効成分とするコンポネントワクチン。

#### F 1 G. 1

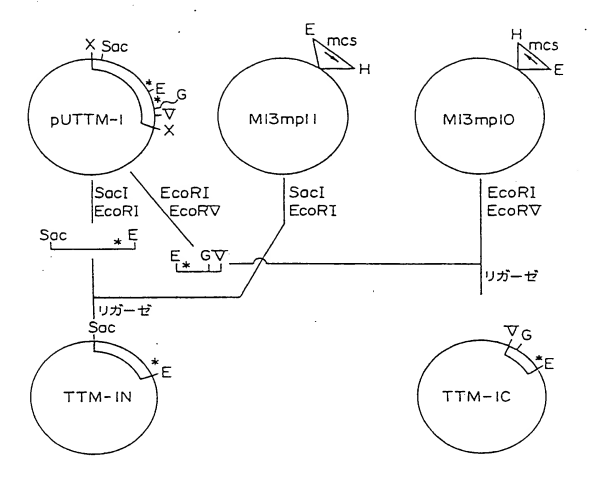
(TM-81の制限酵素切断点地図)



E: EcoRI, Pv: PvuII, Sp: SpaI, H: Hind III

Hc: Hinc II, G: Bg | II

F I G. 2



E : EcoRI

V : EcoRV

G : BgIII

Sac : SacI

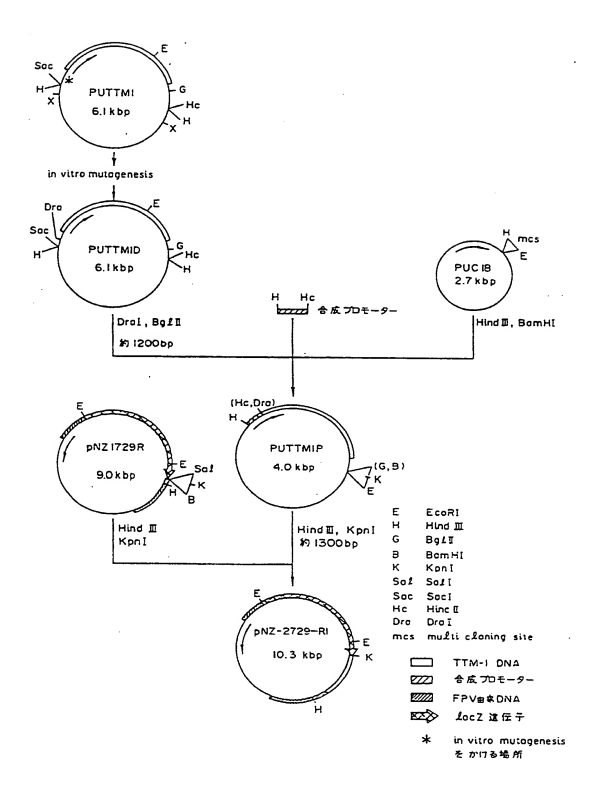
X : XbaI

Ss : SspI

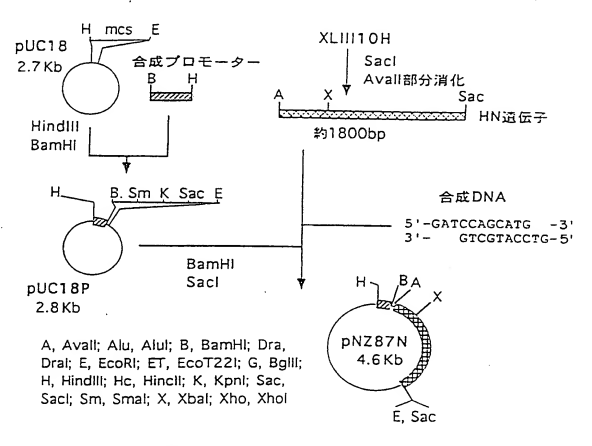
Sp: SpeI

\* 変 異をかけるヌクレオチドの位置

F I G. 3

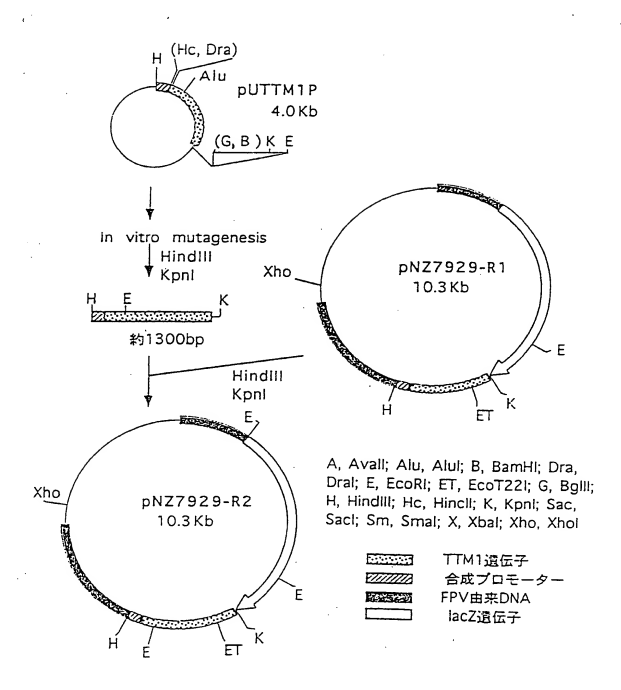


# FIG. 4

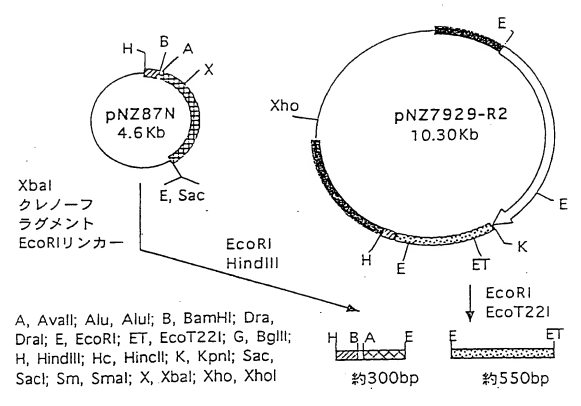


② 合成プロモーター○ 公XXX HN遺伝子

FIG. 5

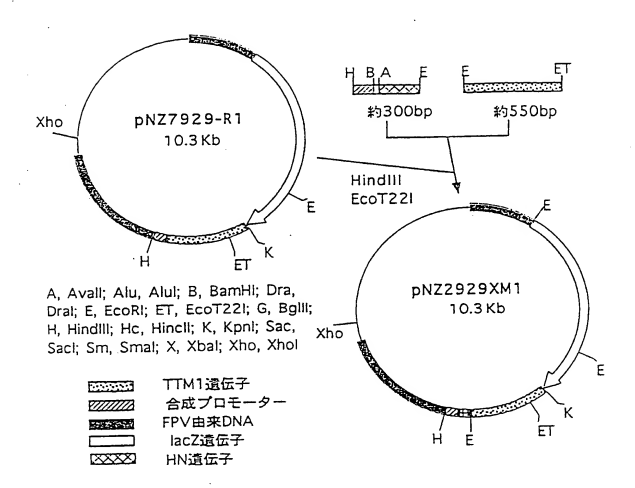


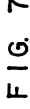
# FIG. 6(A)

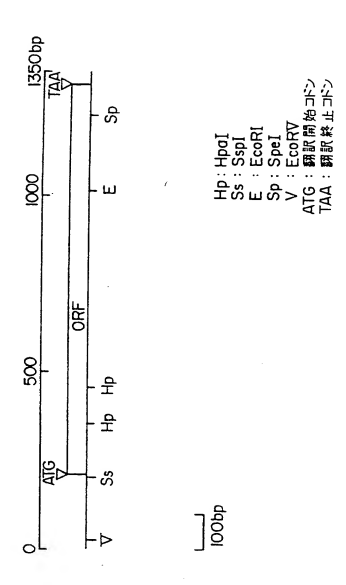


TTM1遠伝子
の 合成プロモーター
FPV由来DNA
lacZ遺伝子
MN遺伝子

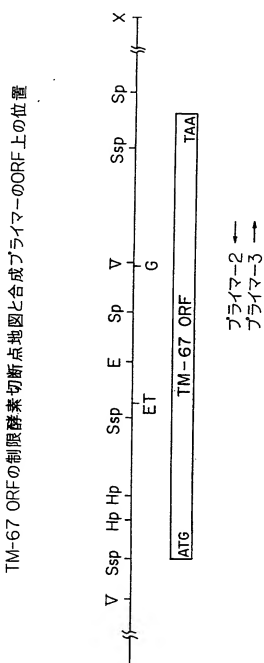
## FIG. 6(B)





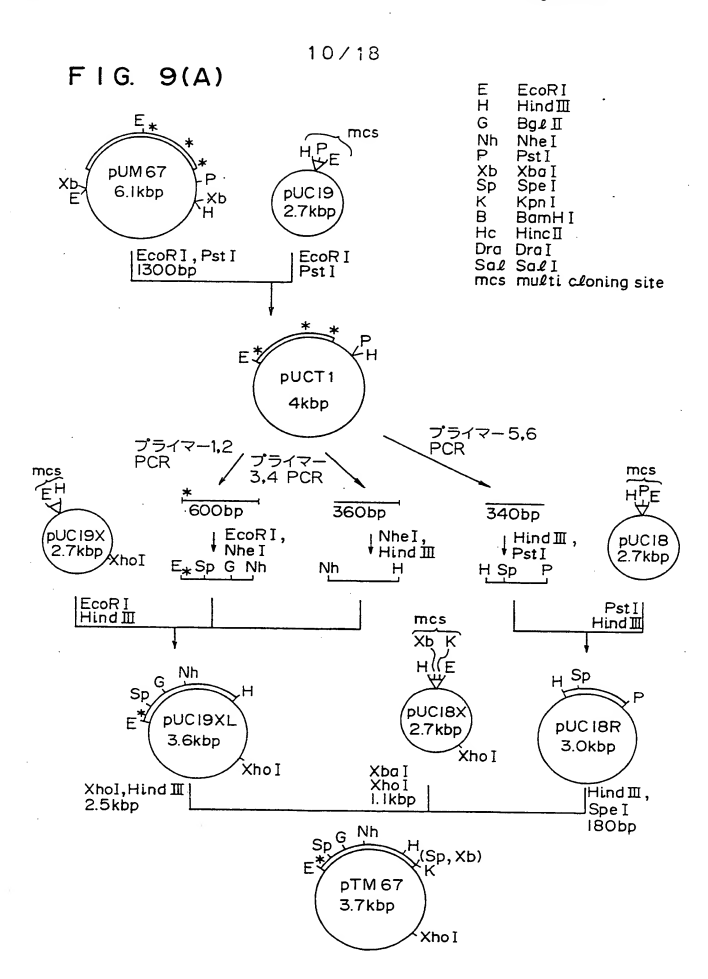


F 1 G. 8

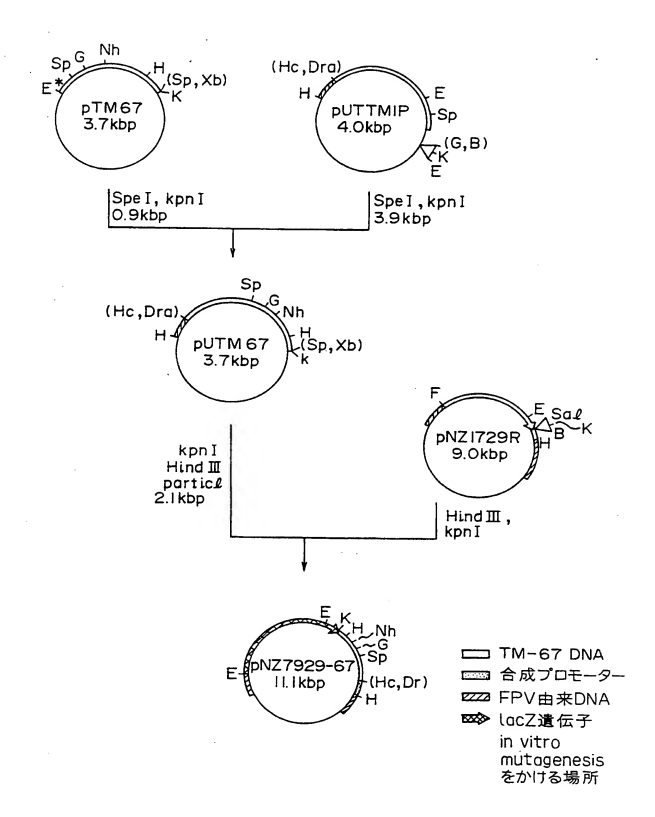


200bp

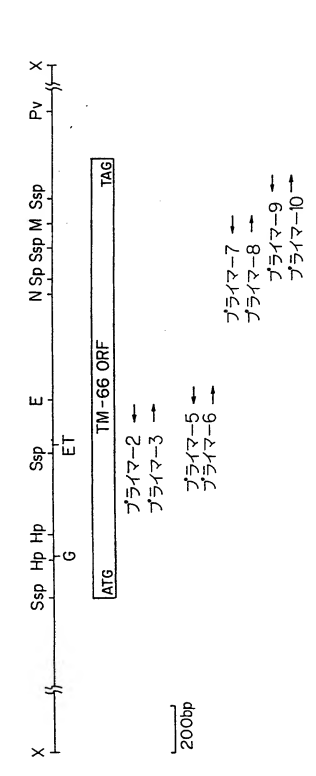
E:EcoRI, G:Bg&II, Ssp:SspI, Hp:HpaI, V:EcoRV, Sp:SpeI, ET:EcoT22I



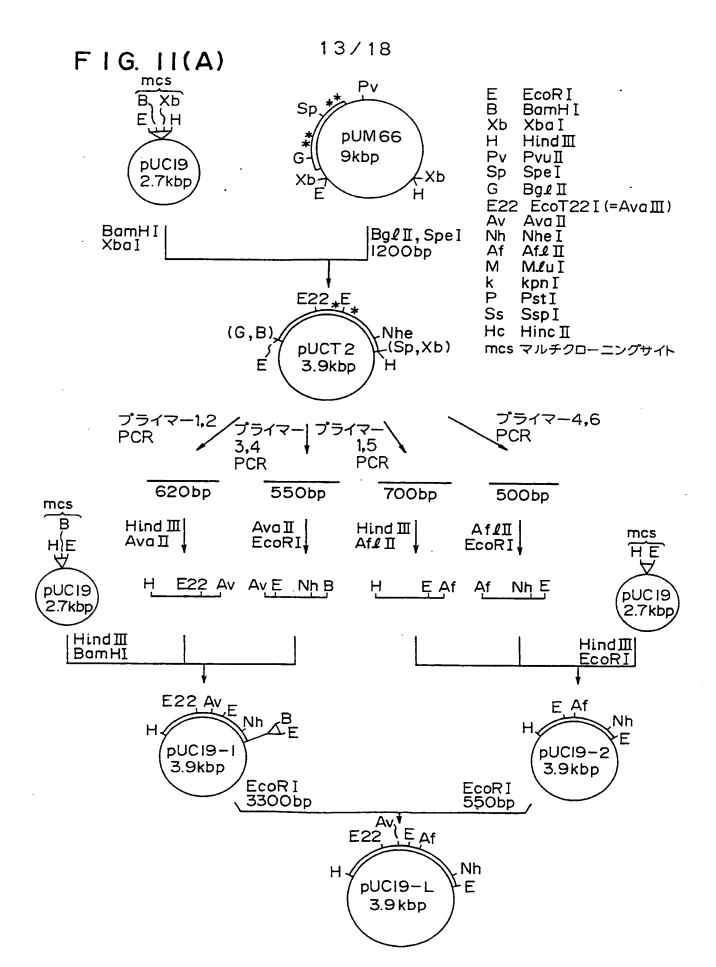
# FIG. 9(B)

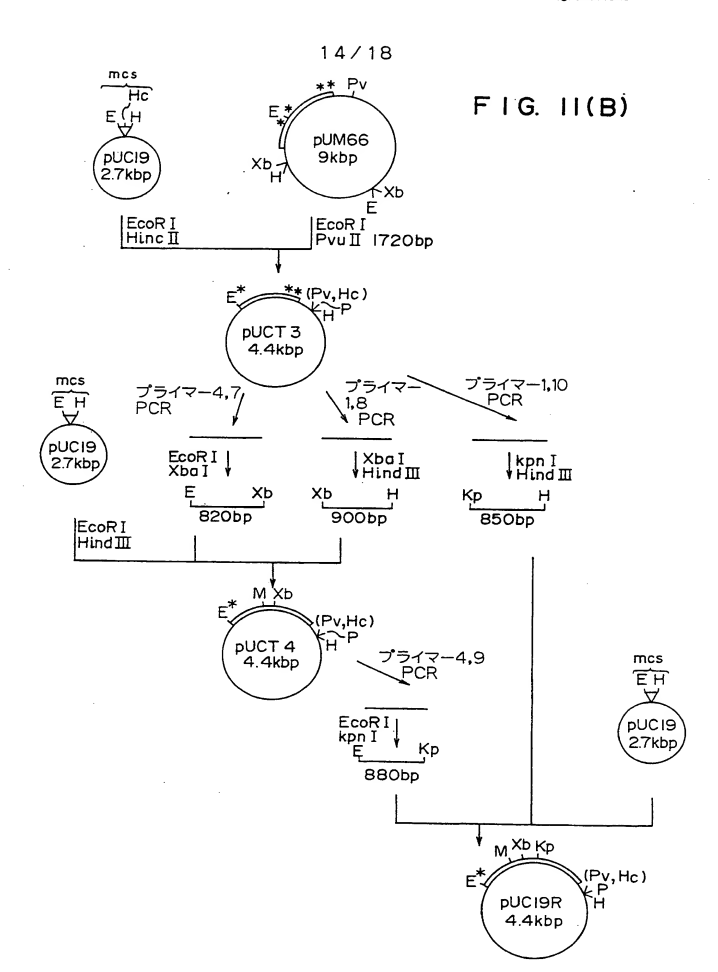


F | G. | O TM-66 ORFの制限酵素切断点地図と合成プライマーのORF上の位置

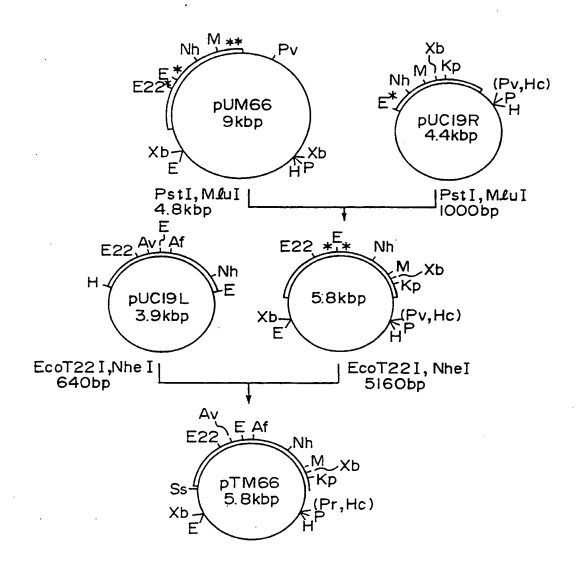


E:EcoRI, G:BgΔII, Ssp:Sspi, Hp:HpaI, X:XbaI N:NheI, Sp:SpeI,ET:EcoT22I, M:MΔuI, Pv:PvuII

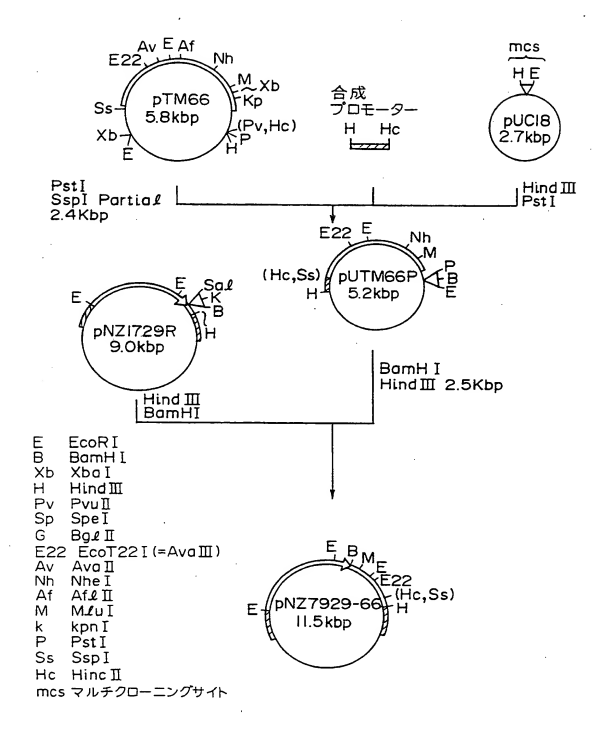




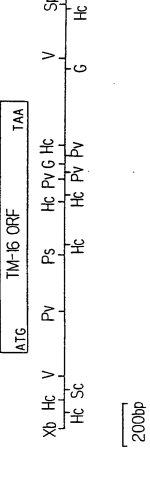
## F I G. II (C)



F I G. 12

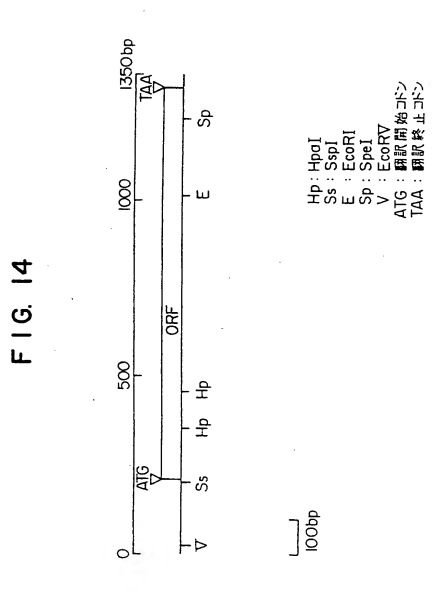






Hc:Hinc I.Pv:Pvu I.Ps:Pst I.G:Bg( II

18/18



#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Facsimile No.

International application No. PCT/JP94/0054

			PCT/JP94/00541		
Int. According	ASSIFICATION OF SUBJECT MATTER  C15 C12N7/01, C12N15/31, A61K39/02//(C12P21/02 to International Patent Classification (IPC) or to both	. Cl2R1:92)			
B. FIE	LDS SEARCHED				
	ocumentation searched (classification system followed b . C1 <sup>5</sup> C12N7/01, C12N15/31, A61K39/02		21/02, C07K7/10,		
	tion searched other than minimum documentation to the	·			
Electronic d	ata base consulted during the international search (name	of data base and, where practical	ble, search terms used)		
CAS ONLINE, BIOSIS PRE VIEWS					
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Category*	Citation of document, with indication, where a	•	sages Relevant to claim No.		
A	JP, A, 1-168279 (Nippon Ze July 3, 1989 (03. 07. 89) & EP, A, 284416 & AU, A, 8		1-7, 9, 11, 13, 15-16, 18		
Y	JP, A, 2-111795 (Nippon Ze Shionogi & Co., Ltd.), April 24, 1990 (24. 04. 90	•	1-3, 6-18		
Y	Molecular and Cellular Biology, volumne 10, No. 2, (1990), Wilson C. et al.: "Abenant membrane insertion of a cytoplasmic tail deletion mutant of the hemagglutinin- neuraminidase glycoprotein of newcastle disease virus", see P. 449-457				
¥	WO, A, 9324646 (Nippon Zeo Shionogi & Co., Ltd.), December 9, 1993 (09. 12. & AU, A, 9340903	• •	1-6, 15, 17-18		
Further documents are listed in the continuation of Box C.					
<ul> <li>Special categories of cited documents:</li> <li>"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand to be of particular relevance</li> </ul>					
means "P" docume	O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means  considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the combination.				
the priority date claimed "&" document member of the same patent family					
	actual completion of the international search  20, 1994 (20. 06. 94)	Date of mailing of the intern July 12, 19	eational search report 94 (12.07.94)		
Name and mailing address of the ISA/  Authorized fficer					
_	nese Patent Office				

Telephone No.

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int. CL C12N7/01, C12N15/31, C12N15/62, C12P21/02, C07K7/10, A61K39/02//(C12P21/02, C12R1:92)

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC))

Int. CL<sup>6</sup> C12N7/01, C12N15/31, C12N15/62, C12P21/02, C07K7/10, A61K39/02

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語)

CAS ONLINE. BIOSIS PRE VIEWS

#### C. 関連すると認められる文献

引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
Y	JP,A,1-168279(日本ゼオン株式会社), 3.7月、1989(03.07.89) &EP,A,284416&AU,A,8813766	1-7,9,11 13,15-16
<b>Y</b> .	JP,A,2-111795(日本ゼオン株式会社,塩野義製業株式会社)。 24.4月、1990(24、04、90)(ファミリーなし)	1-3,6-18

#### √ C個の続きにも文献が列挙されている。

パテントファミリーに関する別紙を参照。

- \* 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの
- 「E」先行文献ではあるが、国際出願日以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日 若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献 (理由を付す)
- 「〇」口頭による開示、使用、展示等に含及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願の日 の後に公表された文献
- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって出願と 矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のため に引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規 性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日 20.06.94 20.06.94 名称及びあて先 日本国特許庁(ISA/JP) 郵便番号100 東京都千代田区質が関三丁目4番3号 電話番号 03-3581-1101 内線 3448

#### 国振調查報告

用文献の		関連する
テゴリー	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の書
Y	Molecular and Cellular Biology, volume 10, Nn 2, (1990), Wilson C. et al.:  "Abenant membrane insertion of a cytoplasmic tail deletion mutant of the hemagglutinin-neuraminidase glycoprotein of newcastle disease virus", see p. 449-457	2-7,9,1; 13,15-1
Y	WO,A,9324646(日本ゼオン株式会社, 塩野義製薬株式会社), 9.12月.1993(09.12.93) &AU,A,9340903	1-6,15, 17-18
	·	